Fuisfus/U8199

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND Rec'd PCAPTO 20 JAN 2005 10/521916

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



REC'D 2'9 SEP 2003

WIPO PCT

Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

102 34 126.5

Anmeldetag:

26. Juli 2002

Anmelder/Inhaber:

BASF AG, Ludwigshafen/DE

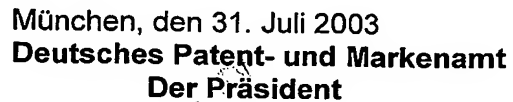
Bezeichnung:

Verfahren zur Biotransformation von Carotinoiden

IPC:

C 12 P, C 12 N, C 07 H

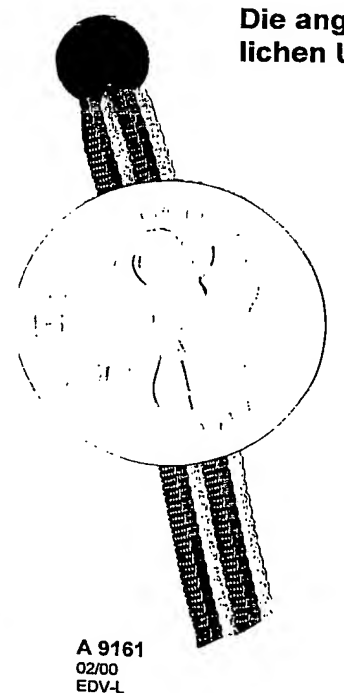
Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.



Im Auftrag

Sleck

BEST AVAILABLE COPY



Verfahren zur Biotransformation von Carotinoiden

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Biotransformation von Carotinoiden unter Verwendung von Enzymen mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität; insbesondere Monooxygenasen aus thermophilen Bakterien, insbesondere der Gattung Thermus sp. sowie die für derartige Verfahren brauchbaren Mikroorganismen und Expressionskonstrukte.

Stand der Technik

5

10

20

30

35

Xanthophylle, wie Zeaxanthin und Cryptoxanthin, sind sauerstoffhaltige Carotinoide und stellen als Pigmentierungsstoffe oder Vorstufen für Vitamin A-Derivate wichtige Zusatzstoffe für die Human- oder Tierernährung dar. Xanthophyllen wird auch eine gesundheitsfördernde Wirkung zugeschrieben. Sie verstärken die Immunantwort und besitzen aufgrund ihrer antioxidativen Eigenschaften krebsvorbeugende Wirkung, was sie als Nutriaceuticals interessant macht.

Cytochrom P450 Monooxygenasen besitzen die Fähigkeit technisch interessante Oxygenierungsreaktionen zu katalysieren und werden daher seit einiger Zeit intensiv untersucht. So wurde beispielsweise die Cytochrom P450 Monooxygenase BM-3 aus *Bacillus megaterium* isoliert und charakterisiert und ist mittlerweile auf rekombinantem Weg zugänglich (vgl. z.B. DE-A-199 35 115).

Diese Cytochrom P450-Monooxygenase katalysiert gewöhnlich die subterminale Hydroxylierung langkettiger, gesättigter Säuren und der entsprechenden Amide und Alkohole davon oder die Epoxydation ungesättigter langkettiger Fettsäuren oder gesättigter Fettsäuren mit mittlerer Kettenlänge. Die optimale Kettenlänge gesättigter Fettsäuren beträgt 14 bis 16 Kohlenstoffatome.

Die Struktur der Häm-Domäne von P450 BM-3 wurde durch Röntgenstrukturanalyse bestimmt. Die Substratbindungsstelle liegt in Form einer langen tunnelartigen Öffnung vor, welche von der Moleküloberfläche bis hin zum Häm-Molekül reicht und wird fast ausschließlich von hydrophoben Aminosäureresten begrenzt. Die einzigen geladenen Reste an der Oberfläche der Häm-Domäne sind die Reste Arg47 und Tyr51. Man nimmt an, daß diese an der Bindung der Carboxylatgruppe des Substrates durch Bildung einer Wasserstoffbrückenbindung beteiligt sind. Durch gezielte Einführung von Punktmutationen ist es zwischenzeitlich

NAE 0367/2002 Dp/58 26.07.2002

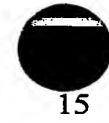
gelungen, das Substratspektrum dieses Enzyms zu erweitern. So können nunmehr auch kürzer- als auch längerkettige Carbonsäuren, Alkane, Alkene, Cycloalkane, Cycloalkene und verschiedenste Aromaten durch dieses Enzym oxidiert werden (vgl. DE-A-199 35 115, 199 55 605, 100 11 723 und 100 14 085).

5

Aus der WO-A-02/33057 sind Cytochrom P450-Monooxygenasen aus thermophilen Bakterien bekannt, welche zur Biotransformation verschiedener organischer Substrate geeignet sind. Carotinoide, wie z.B. ß-Carotin ist darin nicht als potentielles Substrat der Cytochrom P450-Monooxygenasen genannt.

10

Die DE-A-199 16 140 beschreibt eine Carotinhydroxylase aus der Grünalge Haematococcus pluvialis welche unter anderem die Umsetzung von ß-Carotin zu Zeaxanthin und Crypot-xanthin katalysiert. Es findet sich kein Hinweis auf die mögliche Brauchbarkeit von Cytochrom P450-Monooxygenasen bei der Biotransformation von ß-Carotin.



Um die industrielle Anwendbarkeit der Enzymklasse der Cytochrom P450-Monooxygenasen weiter zu verbessern, wäre es daher wünschenswert neue Anwendungsgebiete für diese zu finden.

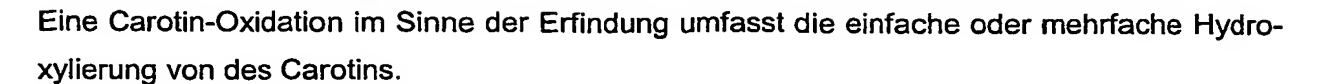
20 Kurze Beschreibung der Erfindung

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher die Bereitstellung neuer Anwendungsgebiete für Cytochrom P450-Monooxygenasen.



Obige Aufgabe wurde gelöst durch Bereitstellung eines Verfahrens zur Oxidation von Carotinoiden, das dadurch gekennzeichnet ist, dass man ein Carotinoid in Gegenwart eines Enzyms mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität, das außerdem zur Carotinoid-Oxidation befähigt ist, umsetzt und das Oxidationsprodukt isoliert

- Ein Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität, das außerdem zur Carotinoid-Oxidation befähigt ist, bewirkt erfindungsgemäß, dass am Kohlenstoff in Position 3 eines ß-lononringes oder dass am Kohlenstoff in Position 3 eines 4-Keto-ß-iononringes eine Hydro-xylgruppe eingeführt wird.
- Beispiele für geeignete Carotinoide sind ß,ß-Carotin (im folgenden bezeichnet ß-Carotin), ß,ε-Carotin oder Canthaxanthin.



Erfindungsgemäß anfallende Oxidationsprodukte umfassen vorzugsweise Zeaxanthin, Cryptoxanthin, Adonirubin, Astaxanthin, Lutein oder Gemische davon.

Detaillierte Beschreibung

10

30

Die Erfindung wird nun unter Bezugnahme auf beiliegenden Figuren näher erläutert. Dabei zeigt

Figur 1 einen Sequenzvergleich von P450 aus *Thermus thermophilus* mit der Häm-Domäne von P450 BM3 aus *Bacillus megaterium*. Doppelt unterstrichen ist dabei die Häm-Bindungsstelle gezeigt (Cys400 in P450 BM3 ist der Cysteinrest, der mit dem Eisenatom der prosthetischen Gruppe koordiniert). Einfach unterstrichen ist die Region die in Kontakt steht mit dem ω-Ende der Fettsäurekette. Die Grad der Übereinstimmung ist durch verschiedenen Symbole gekennzeichnet("*" = identische Reste; ":"und "." = ähnliche Reste).

Figur 2 zeigt das Ergebnis eines Vergleichstests zur Bestimmung der Thermostabilität von P450 BM3 und P450 aus *Thermus* sp.. Die Thermostabilität wurde spektrometrisch im Wellenlängenbereich zwischen 400 und 500nm über den Häm-Gruppen-Gehalt bestimmt.

Figur 3 zeigt ein Reaktionsschema für die erfindungsgemäße Biotransformation von ß-Carotin zu Cryptoxanthin und Zeaxanthin.

Figur 4 zeigt das HPLC-Elutionsprofil von Standardproben, enthaltend ß-Carotin, Zeaxanthin bzw. Cryptoxanthin.

Figur 5 veranschaulicht die Ergebnisse von Biotransformationsexperimenten mit rekombinanten E. coli-Stämmen, welche neben den Carotinogenen Gene crtE, crtB, crtI und crtY (Figur 5A) mit einem erfindungsgemäßen Konstrukt pKK_CYP transformiert sind (Figur 5B); in Gegenwart von pKK_CYP beobachtet man eine signifikante Produktion von Zeaxanthin und Cryptoxanthin.

a) Verfahren zur Carotinoid-Oxidation

Ein erster Gegenstand der Erfindung betrifft insbesondere ein Verfahren zur Oxidation von Carotinoiden, wie z.B. von ß-Carotin, wobei man

- einen rekombinanten Mikroorganismus, welcher ein Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität produziert, in einem Kulturmedium in Gegenwart von exogenem oder intermediär gebildetem Carotinoid kultiviert; oder
- a2) ein Carotinoid-haltiges Reaktionsmedium mit einem Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität inkubiert; und
- b) das gebildete Oxidationsprodukt oder ein Folgeprodukt davon aus dem Medium isoliert.

10

5

Das erfindungsgemäße Verfahren wird unter Bedingungen durchgeführt, welche die Oxidation von Carotinoiden, wie ß-Carotin, vorzugsweise fördern, zumindest aber nicht behindern oder gar inhibieren. Bevorzugt erfolgt die Oxidation durch Kultivierung des rekombinanten Mikroorganismus in Gegenwart von Sauerstoff bei einer Kultivierungstemperatur von mindestens etwa 20°C, wie z.B. 20 bis 40°C, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9.



Bevorzugt verwendet man solche Mikroorganismen, die durch heterologe Komplementierung zur Carotinoidproduktion, wie z.B. zur ß-Carotinproduktion, befähigt sind und außerdem ein Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität exprimieren. Heterolog komplementierte E. coli-Stämme und weitere Mikroorganismen in welche in analoger Weise eine erfindungsgemäße P450-Monooxygenase-Aktivität (mit Carotinoid-oxidierender Aktivität) eingebaut werden kann, werden z.B. in der oben genannten DE-A-199 16 140 beschrieben, worauf hiermit ausdrücklich bezug genommen wird.



20

Nach einer anderen bevorzugten Variante wird Carotinoid, wie z.B. ß-Carotin, als exogenes Substrat einem Medium zugesetzt und die Oxidation durch enzymatische Umsetzung des substrathaltiges Mediums in Gegenwart von Sauerstoff bei einer Temperatur von mindestens etwa 20°C und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9 durchgeführt, wobei das substrathaltige Medium außerdem bezogen auf das Substrat einen etwa 10-bis 100-fachen molaren Überschuss an Reduktionsäquivalenten enthalten kann.

30

35

Obige Verfahren können bevorzugt in Bioreaktoren durchgeführt werden. Gegenstand der Erfindung sind daher solche Bioreaktoren, umfassend wenigstens eine erfindungsgemäße Monooxygenase oder wenigstens einen erfindungsgemäßen rekombinanten Mikroorganismus, gegebenenfalls jeweils in immobilisierter Form.

5

Wird die Umsetzung mit einem rekombinanten Mikroorganismus durchgeführt, so erfolgt vorzugsweise zunächst die Kultivierung der Mikroorganismen in Gegenwart von Sauerstoff und in einem Komplexmedium, wie z.B. TB- oder LB- Medium bei einer Kultivierungstemperatur von etwa 20 °C oder mehr, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9, bis eine ausreichende Zelldichte erreicht ist. Um die Oxidationsreaktion besser steuern zu können, bevorzugt man die Verwendung eines induzierbaren Promotors. Die Kultivierung wird nach Induktion der Monooxygenaseproduktion in Gegenwart von Sauerstoff, z.B. 12 Stunden bis 3 Tage, fortgesetzt.

Wird die erfindungsgemäße Umsetzung dagegen mit gereinigtem oder angereichertem Enzym durchgeführt so löst oder solubilisiert man das erfindungsgemäße Enzym in einem exogenes Substrat enthaltenden Medium (etwa 0,01 bis 10 mM, oder 0,05 bis 5 mM), und führt die Umsetzung, vorzugsweise in Gegenwart von Sauerstoff, bei einer Temperatur von etwa 10 °C oder mehr, und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9 (wie z.B. eingestellt mit 100 bis 200 mM Phosphat- oder Tris-Puffer), sowie in Gegenwart eines Reduktionsmittels durch, wobei das Substrat-haltige Medium außerdem bezogen auf das zu oxidierende Substrat einen etwa 10-bis 100-fachen molaren Überschuß an Reduktionsäquivalenten (Elektronendonor) enthält. Bevorzugtes Reduktionsmittel ist NADPH.

Beim erfindungsgemäßen Substratoxidationsprozess wird im Reaktionsmedium enthaltener oder zugesetzter Sauerstoff reduktiv enzymatisch gespalten. Die erforderlichen Reduktionsäquivalente werden von dem zugesetzten Reduktionsmittel (Elektronendonor) zur Verfügung gestellt.

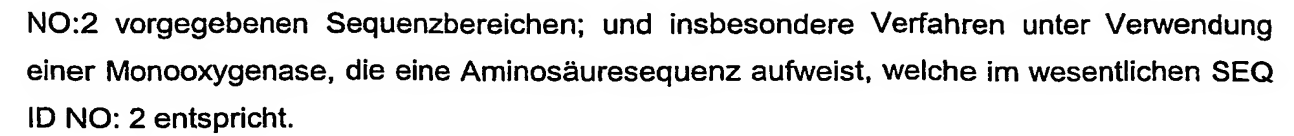
Das gebildete Oxidationsprodukt kann dann in herkömmlicher Weise, wie z.B. durch Extraktion und/oder Chromatographie, vom Medium abgetrennt und gereinigt werden. Geeignete Methoden sind dem Fachmann bekannt und bedürfen daher keiner besonderen Erläuterung.

Besonders bevorzugt sind Verfahren bei denen die eingesetzte Cytochrom P450 Monooxygenase eine Aminosäuresequenz aufweist, welche eine Teilsequenz von Aminosäurerest
Pro328 bis Glu345 gemäß SEQ ID NO:2 umfasst; und gegebenenfalls außerdem eine Teilsequenz von Aminosäurerest Val216 bis Ala227 gemäß SEQ ID NO:2 umfasst.

Besonders bevorzugt sind Verfahren unter Verwendung einer Monooxygenase, die eine Aminosäuresequenz aufweist, welche wenigstens eine weitere Teilsequenz umfasst, die ausgewählt ist unter Teilsequenzen von wenigstens 10 aufeinanderfolgenden Aminosäuren aus den durch die Aminosäurereste Met1 bis Phe327 und Gly346 bis Ala389 gemäß SEQ ID

35





- Wird das erfindungsgemäße Verfahren mit Hilfe von Mikroorganismen durchgeführt, so kultiviert man einen rekombinanten Mikroorganismus, der ein Expressionskonstrukt trägt, welches unter der Kontrolle regulativer Nukleotidsequenzen die kodierende Sequenz für eine
 Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß obiger Definition umfasst.
- Ein anderer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß obiger Definition oder einer dafür kodierenden Nukleotidsequenz zur mikrobiologischen Oxidation von Carotinoiden, wie z.B. ß-Carotin.



20

b) Rekombinante Mikroorganismen zur Durchführung des Verfahrens

Gegenstand der Erfindung sind außerdem rekombinante Mikroorganismen, welcher durch heterologe Komplementierung zur Carotinoidproduktion, wie z.B. zur ß-Carotinproduktion, befähigt sind und außerdem ein Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität exprimieren. Solche Mikroorganismen sind vorzugsweise mit carotinogenen Genen, wie z.B. crtE, crtB, crtI und crtY, heterolog komplementiert. Sie sind insbesondere abgeleitet von Bakterien der Gattung Escherichia sp, wie E. coli, insbesondere E. coli JM 109.

Erfindungsgemäße Mikroorganismus sind insbesondere transformiert mit einem Expressionsvektor, der unter der genetischen Kontrolle regulativer Nukleotidsequenzen die kodierende Sequenz für eine Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß obiger Definition umfasst.

Ein bevorzugter Expressionsvektor, umfassend die kodierende Sequenz für eine Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß obiger Definition enthält stromaufwärts davon den starken tac-Promotor und stromabwärts den starken rrnB ribosomalen Terminator in operativer Verknüpfung.

Weitere brauchbare Mikroorganismen und deren Herstellung zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens sind z.B. aus der DE-A-199 16 140 bekannt, worauf hiermit Bezug genommen wird.

30

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen P450- Enzyme mit Carotinoid- insbesondere ß-Carotin-oxidierender Aktivität zur Herstellung von genetisch veränderten Organismen, insbesondere zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens.

Ferner betrifft die Erfindung entsprechend genetisch veränderte Organismen, wobei die genetische Veränderung die Genexpression der erfindungsgemäßen Carotinoid- insbesondere ß-Carotin-oxidierenden Aktivität gegenüber einem Wildtyp für den Fall, dass der Ausgangsorganismus das erfindungsgemäß verwendete Gen enthält, erhöht oder für den Fall, dass der Ausgangsorganismus das erfindungsgemäß verwendete Gen nicht enthält, verursacht.

10

Unter einem genetisch veränderten Organismus wird ein Organismus verstanden, in dem die erfindungsgemäßen P450 Gen oder Nukleinsäurekonstrukte, vorzugsweise nach einer der hierin beschriebenen Methoden, insertiert wurden.

15

Der genetisch veränderte Organismus enthält mindestens ein erfindungsgemäßes Carotinoid-, insbesondere ß-Carotin-oxidierendes-Gen oder mindestens ein erfindungsgemäßes Nukleinsäurekonstrukt. Je nach Ausgangsorganismus kann die Nukleinsäure chromosomal oder extrachromosomal vorliegen.

Vorzugsweise weisen die genetisch veränderten Organismen verglichen mit dem Wildtyp einen veränderten Carotinoid-Stoffwechsel auf.

Als genetisch veränderte Organismen eignen sich prinzipiell alle Organismen, die in der Lage sind, Carotinoide oder Xanthophylle zu synthetisieren.



Bevorzugt sind Ausgangsorganismen, die natürlicherweise Xanthophylle synthetisieren können. Aber auch Ausgangsorganismen, die aufgrund des Einbringens von Genen der Carotinoidbiosynthese in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren, sind geeignet.

Unter Ausgangsorganismen werden prokaryontische oder eukaryontische Organismen wie beispielsweise Mikroorganismen oder Pflanzen verstanden. Bevorzugte Mikroorganismen sind Bakterien, Hefen, Algen oder Pilze.

Als Bakterien können sowohl Bakterien verwendet werden, die aufgrund des Einbringens von Genen der Carotinoidbiosynthese eines Carotinoid-produzierenden Organismus in der Lage sind. Xanthophylle zu synthetisieren, wie beispielsweise Bakterien der Gattung Escherichia, die beispielsweise crt-Gene aus Erwinia enthalten, als auch Bakterien, die von sich

20

35

8

aus in der Lage sind, Xanthophylle zu synthetisieren wie beispielsweise Bakterien der Gattung Erwinia, Agrobacterium, Flavobacterium, Alcaligenes oder Cyanobakterien der Gattung Synechocystis. Bevorzugte Bakterien sind Escherichia coli, Erwinia herbicola, Erwinia uredovora, Agrobacterium aurantiacum, Alcaligenes sp. PC-1, Flavobacterium sp. strain R1534, das Cyanobacterium synechocystis sp. PCC6803, Paracoccus marcusu, oder Paracoccus carotinifaciens.

Bevorzugte Hefen sind Candida, Saccharomyces, Hansenula oder Pichia.

Bevorzugte Pilze sind Aspergillus, Trichoderma, Ashbya, Neurospora, Blakeslea, Phycomyces, Fusarium oder weitere in Indian Chem. Engr. Section B. Vol. 37, No. 1, 2 (1995) auf Seite 15, Tabelle 6 beschriebene Pilze.

Bevorzugte Algen sind Grünalgen, wie beispielsweise Algen der Gattung Haematococcus,

Phaedactylum tricornatum, Volvox oder Dunaliella. Besonders bevorzugte Algen sind Haematococcus puvialis oder Dunaliella bardawil.

In einer bevorzugten Ausführungsform werden Pflanzen als Ausgangsorganismen und dementsprechend auch als genetisch veränderte Organismen verwendet. Bevorzugte Pflanzen sind beispielsweise Tagetes, Sonnenblume, Arabidopsis, Tabak, Roter Pfeffer, Soja, Tomate, Aubergine, Paprika, Möhre, Karotte, Kartoffel, Mais, Salate und Kohlarten, Hafer, Roggen, Weizen, Triticale, Hirse, Reis, Luzerne, Flachs, Brassicacaen, wie beispielsweise Raps oder Canola, Zuckerrübe, Zuckerrohr, oder Holzgewächse wie beispielsweise Espe oder Eibe.

Besonders bevorzugt sind Arabidopsis thaliana, Tagetes erecta, Raps, Canola, Kartoffeln sowie Ölsaaten und typische Carotinoidproduzenten, wie Soja, Sonnenblume, Paprika, Karotte, Pfeffer oder Mais.

30 c) Enzyme, Polynukleotide und Konstrukte

Erfindungsgemäß brauchbare Cytochrom P450 Monooxygenasen sind insbesondere aus thermophilen Bakterien, vorzugsweise der Gattung *Thermus sp.*, wie z.B. der Spezies *Thermus thermophilus*, Stamm HB27 (hinterlegt bei der DSM unter der Nummer DSM7039) isolierbar. "Thermophile" Bakterien erfüllen erfindungsgemäß die Temperaturtoleranzkriterien nach H.G. Schlegel, Allgemeine Mikrobiologie, Thieme Verlag Stuttgart, 5. Auflage, Seite

10

15

30

35

9

173, für thermophile und extrem thermophile Organismen (d.h. Wachstumsoptimum bei über 40 °C).

Die erfindungsgemäß bevorzugt verwendeten Monooxygenasen sind vorzugsweise durch eine erhöhte Temperaturstabilität gekennzeichnet. Diese drückt sich in einem in Vergleich zum P450 BM-3 aus *Bacillus megaterium* geringeren Aktivitätsverlust bei erhöhter Temperatur (z.B. in einem Bereich von 30 bis 60 °C, pH 7,5, 25mM Tris/HCI) aus.

Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform wird erfindungsgemäß eine Cytochrom P450 Monooxygenase aus dem thermophilen Bakterium *T. thermophilus* verwendet. Das Protein besitzt ein Molekulargewicht von etwa 44 kDa (bestimmt durch SDS-Gelelektrophorese), ist löslich und zeigt im reduzierten Zustand, oxidierten Zustand und als Carbonyl-Addukt ein Absorbtionsspektrum analog zu dem anderer P450 Enzyme. Aus Sequenzvergleichen dieses erfindungsgemäßen Enzyms aus T. thermophylus und anderen bekannten P450 Enzymen konnten folgende Identitäten bestimmt werden: P450 BM3, 32% Identität; CYP119, 29% Identität; P450eryF, 31% Identität. Das erfindungsgemäße Enzym zeigt eine außerordentliche Thermostabilität, veranschaulicht durch eine Schmelztemperatur von etwa 85°C, welcher Wert um 30°C über demjenigen für P450cam liegt.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung von Polynukleotiden, welche für eine Cytochrom P450 Monooxygenase kodieren, insbesondere eine Cytochrom P450 Monooxygenase aus der Gattung *Thermus* sp. in Verfahren zur Oxidation von ß-Carotin.

Bevorzugte Polynukleotide sind solche, die im wesentlichen eine Nukleinsäuresequenz gemäß SEQ ID NO: 1 besitzen, sowie die dazu komplementären und davon abgeleiteten Nukleinsäuresequenzen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung von Expressionskassetten oder von rekombinanten Vektoren zur Herstellung von rekombinanten Mikroorganismen, welche zu den erfindungsgemäßen Umsetzungen brauchbar sind.

Erfindungsgemäß mit umfasst ist ebenfalls die Verwendung "funktionaler Äquivalente" der konkret offenbarten neuen P450 Monooxygenasen zu den erfindungsgemäßen Umsetzungen.

"Funktionale Äquivalente" oder Analoga der konkret offenbarten Monooxygenasen sind im Rahmen der vorliegenden Erfindung davon verschiedene Enzyme, welche weiterhin die ge-

wünschte Substratspezifität im Rahmen der oben bezeichneten Oxidationsreaktion besitzen und /oder im Vergleich zu P450 BM3 eine erhöhte Thermostabilität, z.B. bei Temperaturen im Bereich von etwa 30 bis 60 °C und gegebenenfalls höheren Temperaturen nach 30-minütiger Behandlung in 25mM Tris/HCl, besitzen.

5

10

Unter "funktionalen Äquivalenten" versteht man erfindungsgemäß insbesondere Mutanten, welche in wenigstens einer der oben genannten Sequenzpositionen eine andere als die konkret genannte Aminosäure aufweisen aber trotzdem eine der oben genannten Oxidationsreaktionen katalysieren. "Funktionale Äquivalente" umfassen somit die durch eine oder mehrere, wie z.B. 1 bis 30 oder 1 bis 20 oder 1 bis 10, Aminosäure-Additionen, -Substituenten, -Deletionen und/oder -Inversionen erhältlichen Mutanten, wobei die genannten Veränderungen in jeglicher Sequenzposition auftreten können, solange sie zu einer Mutante mit dem erfindungsgemäßen Eigenschaftsprofil führen. Funktionale Äquivalenz ist insbesondere auch dann gegeben, wenn die Reaktivitätsmuster zwischen Mutante und unverändertem Enzym qualitativ übereinstimmen, d.h. beispielsweise gleiche Substrate mit unterschiedlicher Geschwindigkeit umgesetzt werden.

20

Erfindungsgemäß mit umfasste "funktionale Äquivalente" weisen eine von SEQ ID NO:2 in mindestens einer Position abweichende Aminosäuresequenz auf, wobei die Veränderung in der Sequenz die Monooxygenase Aktivität vorzugsweise nur unwesentlich, das heißt um nicht mehr als etwa \pm 90%, insbesondere \pm 50% oder nicht mehr als \pm 30% verändert. Diese Veränderung kann unter Verwendung eines Referenzsubstrates, wie zum Beispiel β -Carotin, unter standardisierten Bedingungen (zum Beispiel 0,1 bis 0,5 M Substrat, pH-Bereich 6 bis 8, insbesondere 7; T = 30 bis 70°C) bestimmt werden.



30

35

"Funktionale Äquivalente" im obigen Sinne sind auch Präkursoren der beschriebenen Polypeptide sowie funktionale Derivate und Salze der Polypeptide. Unter dem Ausdruck "Salze" versteht man sowohl Salze von Carboxylgruppen als auch Säureadditionssalze von Aminogruppen der erfindungsgemäßen Proteinmoleküle. Salze von Carboxylgruppen können in an sich bekannter Weise hergestellt werden und umfassen anorganische Salze, wie zum Beispiel Natrium-, Calcium-, Ammonium-, Eisen- und Zinksalze, sowie Salze mit organischen Basen, wie zum Beispiel Aminen, wie Triethanolamin, Arginin, Lysin, Piperidin und dergleichen. Säureadditionssalze, wie zum Beispiel Salze mit Mineralsäuren, wie Salzsäure oder Schwefelsäure und Salze mit organischen Säuren, wie Essigsäure und Oxalsäure sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung.

10

20

30

35

11

"Funktionale Derivate" erfindungsgemäßer Polypeptide können an funktionellen Aminosäure-Seitengruppen oder an deren N- oder C-terminalen Ende mit Hilfe bekannter Techniken e-benfalls hergestellt werden. Derartige Derivate umfassen beispielsweise aliphatische Ester von Carbonsäuregruppen, Amide von Carbonsäuregruppen, erhältlich durch Umsetzung mit Ammoniak oder mit einem primären oder sekundären Amin; N-Acylderivate freier Aminogruppen, hergestellt durch Umsetzung mit Acylgruppen; oder O-Acylderivate freier Hydroxygruppen, hergestellt durch Umsetzung mit Acylgruppen.

Erfindungsgemäß mit umfasste "funktionale Äquivalente" sind Homologe zu den konkret offenbarten Proteinen. Diese besitzen wenigstens 60 %, vorzugsweise wenigstens 75% ins besondere wenigsten 85 %, wie z.B. 90%, 95% oder 99%, Homologie zu einer der konkret offenbarten Sequenzen, berechnet nach dem Algorithmus von Pearson und Lipman, Proc. Natl. Acad, Sci. (USA) 85(8), 1988, 2444-2448.

Homologe der erfindungsgemäßen Proteine oder Polypeptide können durch Mutagenese erzeugt werden, z.B. durch Punktmutation oder Verkürzung des Proteins.

Homologe des erfindungsgemäßen Proteine können durch Screening kombinatorischer Banken von Mutanten, wie z.B. Verkürzungsmutanten, identifiziert werden. Beispielsweise kann eine variierte Bank von Protein-Varianten durch kombinatorische Mutagenese auf Nukleinsäureebene erzeugt werden, wie z.B. durch enzymatisches Ligieren eines Gemisches synthetischer Oligonukleotide. Es gibt eine Vielzahl von Verfahren, die zur Herstellung von Banken potentieller Homologer aus einer degenerierten Oligonukleotidsequenz verwendet werden können. Die chemische Synthese einer degenerierten Gensequenz kann in einem DNA-Syntheseautomaten durchgeführt werden, und das synthetische Gen kann dann in einen geeigneten Expressionsvektor ligiert werden. Die Verwendung eines degenerierten Gensatzes ermöglicht die Bereitstellung sämtlicher Sequenzen in einem Gemisch, die den gewünschten Satz an potentiellen Proteinsequenzen codieren. Verfahren zur Synthese degenerierter Oligonukleotide sind dem Fachmann bekannt (Z.B. Narang, S.A. (1983) Tetrahedron 39:3; Itakura et al. (1984) Annu. Rev. Biochem. 53:323; Itakura et al., (1984) Science 198:1056; Ike et al. (1983) Nucleic Acids Res. 11:477).

"Funktionale Äquivalente" umfassen natürlich auch P450-Monooxygenasen, welche aus anderen Organismen, z.B. aus anderen als den hierin konkret genannten Bakterien, zugänglich sind, sowie natürlich vorkommende Varianten. Beispielsweise lassen sich durch Sequenzvergleich Bereiche homologer Sequenzregionen festlegen und in Anlehnung an die konkreten Vorgaben der Erfindung äquivalente Enzyme ermitteln.

10

20

30

35

12

Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung von Nukleinsäuresequenzen (einzelund doppelsträngige DNA- und RNA-Sequenzen), kodierend für eine der obigen Monooxygenasen und deren funktionale Äquivalente zur Durchführung obiger Verfahren. Weitere
erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenzen sind abgeleitet von SEQ ID NO:1 und unterscheiden sich davon durch Addition, Substitution, Insertion oder Deletion einzelner oder
mehrerer Nukleotide, kodieren aber weiterhin für eine Monooxygenase mit der gewünschten
Eigenschaftsprofil.

Alle hierin erwähnten Nukleinsäuresequenzen sind in an sich bekannter Weise durch chemische Synthese aus den Nukleotidbausteinen, wie beispielsweise durch Fragmentkondensation einzelner überlappender, komplementärer Nukleinsäurebausteine der Doppelhelix herstellbar. Die chemische Synthese von Oligonukleotiden kann beispielsweise, in bekannter Weise, nach der Phosphoamiditmethode (Voet, Voet, 2. Auflage, Wiley Press New York, Seiten 896–897) erfolgen. Die Anlagerung synthetischer Oligonukleotide und Auffüllen von Lücken mit Hilfe des Klenow-Fragmentes der DNA-Polymerase und Ligationsreaktionen sowie allgemeine Klonierungsverfahren werden in Sambrook et al. (1989), Molecular Cloning: A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, beschrieben.

Erfindungsgemäß umfasst sind auch solche Nukleinsäuresequenzen, die sogenannte stumme Mutationen umfassen oder entsprechend der Codon-Nutzung eins speziellen Ursprungsoder Wirtsorganismus, im Vergleich zu einer konkret genannten Sequenz verändert sind, ebenso wie natürlich vorkommende Varianten, wie z.B. Spleißvarianten, davon. Gegenstand sind ebenso durch konservative Nukleotidsubstutionen (d.h. die betreffende Aminosäure wird durch eine Aminosäure gleicher Ladung, Größe, Polarität und/oder Löslichkeit ersetzt) erhältliche Sequenzen.

Weiterhin umfasst die Erfindung auch Nukleinsäuresequenzen, welchen mit oben genannten kodierenden Sequenzen hybridisieren oder dazu komplementär sind. Diese Polynukleotide lassen sich bei Durchmusterung von genomischen oder cDNA-Bibliotheken auffinden und gegebenenfalls daraus mit geeigneten Primern mittels PCR vermehren und anschließend beispielsweise mit geeigneten Sonden isolieren. Eine weitere Möglichkeit bietet die Transformation geeigneter Mikroorganismen mit erfindungsgemäßen Polynukleotiden oder Vektoren, die Vermehrung der Mikroorganismen und damit der Polynukleotide und deren anschließende Isolierung. Darüber hinaus können erfindungsgemäße Polynukleotide auch auf chemischem Wege synthetisiert werden.

10

20

Unter der Eigenschaft, an Polynukleotide "hybridisieren" zu können, versteht man die Fähigkeit eines Poly- oder Oligonukleotids unter stringenten Bedingungen an eine nahezu komplementäre Sequenz zu binden, während unter diesen Bedingungen unspezifische Bindungen zwischen nicht-komplementären Partnern unterbleiben. Dazu sollten die Sequenzen zu 70-100%, vorzugsweise zu 90-100%, komplementär sein. Die Eigenschaft komplementärer Sequenzen, spezifisch aneinander binden zu können, macht man sich beispielsweise in der Northern- oder Southern-Blot-Technik oder bei der Primerbindung in PCR oder RT-PCR zunutze. Üblicherweise werden dazu Oligonukleotide ab einer Länge von 30 Basenpaaren eingesetzt. Unter stringenten Bedingungen versteht man beispielsweise in der Northern-Blot-Technik die Verwendung einer 50 – 70 °C, vorzugsweise 60 – 65 °C warmen Waschlösung, beispielsweise 0,1x SSC-Puffer mit 0,1% SDS (20x SSC: 3M NaCl, 0,3M Na-Citrat, pH 7,0) zur Elution unspezifisch hybridisierter cDNA-Sonden oder Oligonukleotide. Dabei bleiben, wie oben erwähnt, nur in hohem Maße komplementäre Nukleinsäuren aneinander gebunden.

Diese Nukleinsäuren sind vorzugsweise in Expressionskonstrukte eingebaut, enthaltend unter der genetischen Kontrolle regulativer Nukleinsäuresequenzen eine für ein erfindungsgemäßes Enzym kodierende Nukleinsäuresequenz; sowie Vektoren, umfassend wenigstens eines dieser Expressionskonstrukte. Vorzugsweise umfassen solche erfindungsgemäßen Konstrukte 5'-stromaufwärts von der jeweiligen kodierenden Sequenz einen Promotor und 3'-stromabwärts eine Terminatorsequenz sowie gegebenenfalls weitere übliche regulative Elemente, und zwar jeweils operativ verknüpft mit der kodierenden Sequenz. Unter einer "operativen Verknüpfung" versteht man die sequentielle Anordnung von Promotor, kodierender Sequenz, Terminator und gegebenenfalls weiterer regulativer Elemente derart, dass jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der kodierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen kann. Beispiele für operativ verknüpfbare Sequenzen sind Targeting-Sequenzen sowie Translationsverstärker, Enhancer, Polyadenylierungssignale und dergleichen. Weitere regulative Elemente umfassen selektierbare Marker, Amplifikationssignale, Replikationsursprünge und dergleichen.

Zusätzlich zu den artifiziellen Regulationssequenzen kann die natürliche Regulationssequenz vor dem eigentlichen Strukturgen noch vorhanden sein. Durch genetische Veränderung kann diese natürliche Regulation gegebenenfalls ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht oder erniedrigt werden. Das Genkonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heißt es werden keine zusätzlichen Regulationssignale vor das Strukturgen insertiert und der natürliche Promotor mit seiner Regulation wird nicht entfernt. Statt dessen wird die natürliche Regulationssequenz so mutiert, dass keine Regulation mehr erfolgt und die

Genexpression gesteigert oder verringert wird. Die Nukleinsäuresequenzen können in einer oder mehreren Kopien im Genkonstrukt enthalten sein.

Beispiele für brauchbare Promotoren sind: cos-, tac-, trp-, tet-, trp-tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, laclq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-, I-PR- oder im I-PL-Promotor, die vorteilhafterweise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden; sowie die gram-positiven Promotoren amy und SPO2, die Hefepromotoren ADC1, MFa , AC, P-60, CYC1, GAPDH oder die Pflanzen-promotoren CaMV/35S, SSU, OCS, lib4, usp, STLS1, B33, not oder der Ubiquitin- oder Phaseolin-Promotor. Besonders bevorzugt ist die Verwendung induzierbarer Promotoren, wie z.B. licht- und insbesondere temperaturinduzierbarer Promotoren, wie der P_rP_I-Promotor.



10

5

Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren Regulationssequenzen verwendet werden. Darüber hinaus können auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.

Die genannten regulatorischen Sequenzen sollen die gezielte Expression der Nukleinsäuresequenzen und die Proteinexpression ermöglichen. Dies kann beispielsweise je nach Wirtsorganismus bedeuten, dass das Gen erst nach Induktion exprimiert oder überexprimiert wird, oder dass es sofort exprimiert und/oder überexprimiert wird.

20

Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei vorzugsweise die Expression positiv beeinflussen und dadurch erhöhen oder erniedrigen. So kann eine Verstärkung der regulatorischen Elemente vorteilhafterweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem starke Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verbessert wird.



30 -

35

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten Monooxygenase-Nukleotidsequenz sowie einem Terminator- oder Polyadenylierungssignal. Dazu verwendet man gängige Rekombinations- und Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley Interscience (1987) beschrieben sind.

......

4

Das rekombinante Nukleinsäurekonstrukt bzw. Genkonstrukt wird zur Expression in einem geeigneten Wirtsorganismus vorteilhafterweise in einen wirtsspezifischen Vektor insertiert, der eine optimale Expression der Gene im Wirt ermöglicht. Vektoren sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus "Cloning Vectors" (Pouwels P. H. et al., Hrsg, Elsevier, Amsterdam-New York-Oxford, 1985) entnommen werden. Unter Vektoren sind außer Plasmiden auch alle anderen dem Fachmann bekannten Vektoren, wie beispielsweise Phagen, Viren, wie SV40, CMV, Baculovirus und Adenovirus, Transposons, IS-Elemente, Phasmide, Cosmide, und lineare oder zirkuläre DNA zu verstehen. Diese Vektoren können autonom im Wirtsorganismus repliziert oder chromosomal repliziert werden.

10

5

Als Beispiele für geeignete Expressionsvektoren können genannt werden:



Übliche Fusionsexpressionsvektoren, wie pGEX (Pharmacia Biotech Inc; Smith, D.B. und Johnson, K.S. (1988) Gene 67:31-40), pMAL (New England Biolabs, Beverly, MA) und pRIT 5 (Pharmacia, Piscataway, NJ), bei denen Glutathion-S-Transferase (GST), Maltose E-bindendes Protein bzw. Protein A an das rekombinante Zielprotein fusioniert wird.

Nicht-Fusionsprotein-Expressionsvektoren wie pTrc (Amann et al., (1988) Gene 69:301-315) und pET 11d (Studier et al. Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, Kalifornien (1990) 60-89).

25

20

Hefe-Expressionsvektor zur Expression in der Hefe S. cerevisiae, wie pYepSec1 (Baldari et al., (1987) Embo J. 6:229-234), pMFa (Kurjan und Herskowitz (1982) Cell 30:933-943), pJRY88 (Schultz et al. (1987) Gene 54:113-123) sowie pYES2 (Invitrogen Corporation, San Diego, CA). Vektoren und Verfahren zur Konstruktion von Vektoren, die sich zur Verwendung in anderen Pilzen, wie filamentösen Pilzen, eignen, umfassen diejenigen, die eingehend beschrieben sind in: van den Hondel, C.A.M.J.J. & Punt, P.J. (1991) "Gene transfer systems and vector development for filamentous fungi, in: Applied Molecular Genetics of Fungi, J.F. Peberdy et al., Hrsg., S. 1-28, Cambridge University Press: Cambridge.

30

Baculovirus-Vektoren, die zur Expression von Proteinen in gezüchteten Insektenzellen (bspw. Sf9-Zellen) verfügbar sind, umfassen die pAc-Reihe (Smith et al., (1983) Mol. Cell Biol.. 3:2156-2165) und die pVL-Reihe (Lucklow und Summers (1989) Virology 170:31-39).

Pflanzen-Expressionsvektoren, wie solche, die eingehend beschrieben sind in: Becker, D., Kemper, E., Schell, J. und Masterson, R. (1992) "New plant binary vectors with selectable markers located proximal to the left border", Plant Mol. Biol. 20:1195-1197; und Bevan, M.W.

10

20

25

30

35

16

(1984) "Binary Agrobacterium vectors for plant transformation", Nucl. Acids Res. 12:8711-8721.

Säugetier-Expressionsvektoren, wie pCDM8 (Seed, B. (1987) Nature 329:840) und pMT2PC (Kaufman et al. (1987) EMBO J. 6:187-195).

Weitere geeignete Expressionssysteme für prokaryontische und eukaryotische Zellen sind in Kapitel 16 und 17 von Sambrook, J., Fritsch, E.F. und Maniatis, T., Molecular cloning: A Laboratory Manual, 2. Auflage, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY, 1989 beschrieben.

Mikroorganismen herstellbar, welche beispielsweise mit wenigstens einem erfindungsgemäßen Vektor transformiert sind und zur Produktion der erfindungsgemäß verwendeten Enzyme und/oder zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens eingesetzt werden können. Vorteilhafterweise werden die oben beschriebenen erfindungsgemäßen rekombinanten Konstrukte in ein geeignetes Wirtssystem eingebracht und exprimiert. Dabei werden vorzugsweise dem Fachmann bekannte geläufige Klonierungs- und Transfektionsmethoden, wie beispielsweise Co-Präzipitation, Protoplastenfusion, Elektroporation, retrovirale Transfektion und dergleichen, verwendet, um die genannten Nukleinsäuren im jeweiligen Expressionssystem zur Expression zu bringen. Geeignete Systeme werden beispielsweise in Current Protocols in Molecular Biology, F. Ausubel et al., Hrsg., Wiley Interscience, New York 1997, beschrieben.

Als Wirtsorganismen sind prinzipiell alle Organismen geeignet, die eine Expression der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren, ihrer Allelvarianten, ihrer funktionellen Äquivalente oder Derivate ermöglichen. Unter Wirtsorganismen sind beispielsweise Bakterien, Pilze, Hefen, pflanzliche oder tierische Zellen zu verstehen. Bevorzugte Organismen sind Bakterien, wie solche der Gattungen Escherichia, wie z. B. Escherichia coli, Streptomyces, Bacillus oder Pseudomonas, eukaryotische Mikroorganismen, wie Saccharomyces cerevisiae, Aspergillus, Blakeslea, Phycomyces, höhere eukaryotische Zellen aus Tieren oder Pflanzen, beispielsweise Sf9 oder CHO-Zellen.

Die Selektion erfolgreich transformierter Organismen kann durch Markergene erfolgen, die ebenfalls im Vektor oder in der Expressionskassette enthalten sind. Beispiele für solche Markergene sind Gene für Antibiotikaresistenz und für Enzyme, die eine farbgebende Reaktion katalysieren, die ein Anfärben der transformierten Zelle bewirkt. Diese können dann mit-

10

15

20

30

35

17

tels automatischer Zellsortierung selektiert werden. Erfolgreich mit einem Vektor transformierte Mikroorganismen, die ein entsprechendes Antibiotikaresistenzgen (z.B. G418 oder Hygromycin) tragen, lassen sich durch entsprechende Antibiotika-enthaltende Medien oder Nährböden selektieren. Markerproteine, die an der Zelloberfläche präsentiert werden, können zur Selektion mittels Affinitätschromatographie genutzt werden.

Die Kombination aus den Wirtsorganismen und den zu den Organismen passenden Vektoren, wie Plasmide, Viren oder Phagen, wie beispielsweise Plasmide mit dem RNA-Polymerase/Promoter-System, die Phagen λ oder μ oder andere temperente Phagen oder Transposons und/oder weiteren vorteilhaften regulatorischen Sequenzen bildet ein Expressionssystem. Beispielsweise ist unter dem Begriff "Expressionssystem" die Kombination aus Säugetierzellen, wie CHO-Zellen, und Vektoren, wie pcDNA3neo-Vektor, die für Säugetierzellen geeignet sind, zu verstehen.

Gewünschtenfalls kann das Genprodukt auch in transgenen Organismen wie transgenen Tieren, wie insbesondere Mäusen oder Schafen oder transgenen Pflanzen zur Expression gebracht werden.

Die erfindungsgemäß einsetzbaren Monooxygenasen können auch rekombinant hergestellt werden, wobei man einen Monooxygenase-produzierenden Mikroorganismus kultiviert, gegebenenfalls die Expression der Monooxygenase induziert und die Monooxygenase aus der Kultur isoliert. Die Monooxygenase kann so auch in großtechnischem Maßstab produziert werden, falls dies erwünscht ist.

Der rekombinante Mikroorganismus kann nach bekannten Verfahren kultiviert und fermentiert werden. Bakterien können beispielsweise in TB- oder LB-Medium und bei einer Temperatur von 20 bis 40°C und einem pH-Wert von 6 bis 9 vermehrt werden. Im Einzelnen werden geeignete Kultivierungsbedingungen beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch and J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) beschrieben.

Die Zellen werden dann, falls die Monooxygenase nicht in das Kulturmedium sezerniert wird, aufgeschlossen und das Enzym nach bekannten Proteinisolierungsverfahren aus dem Lysat gewonnen. Die Zellen können wahlweise durch hochfrequenten Ultraschall, durch hohen Druck, wie z.B. in einer French-Druckzelle, durch Osmolyse, durch Einwirkung von Detergenzien, lytischen Enzymen oder organischen Lösungsmitteln, durch Homogenisatoren oder durch Kombination mehrerer der aufgeführten Verfahren aufgeschlossen werden.

10

15

20

30

Eine Aufreinigung der Monooxygenase kann mit bekannten, chromatographischen Verfahren erzielt werden, wie Molekularsieb-Chromatographie (Gelfiltration), wie Q-Sepharose-Chromatographie, Ionenaustausch-Chromatographie und hydrophobe Chromatographie, sowie mit anderen üblichen Verfahren wie Ultrafiltration, Kristallisation, Aussalzen, Dialyse und nativer Gelelektrophorese. Geeignete Verfahren werden beispielsweise in Cooper, F. G., Biochemische Arbeitsmethoden, Verlag Walter de Gruyter, Berlin, New York oder in Scopes, R., Protein Purification, Springer Verlag, New York, Heidelberg, Berlin beschrieben.

Besonders vorteilhaft ist es, zur Isolierung des rekombinanten Proteins Vektorsysteme oder Oligonukleotide zu verwenden, die die DNA um bestimmte Nucleotidsequenzen verlängern und damit für veränderte Polypeptide oder Fusionsproteine kodieren, die einer einfacheren Reinigung dienen. Derartige geeignete Modifikationen sind beispielsweise als Anker fungierende sogenannte "Tags", wie z.B. die als Hexa-Histidin-Anker bekannte Modifikation oder Epitope, die als Antigene von Antikörpern erkannt werden können (beschrieben zum Beispiel in Harlow, E. and Lane, D., 1988, Antibodies: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor (N.Y.) Press). Diese Anker können zur Anheftung der Proteine an einen festen Träger, wie z.B. einer Polymermatrix, dienen, die beispielsweise in einer Chromatographiesäule eingefüllt sein kann, oder an einer Mikrotiterplatte oder an einem sonstigen Träger verwendet werden kann.

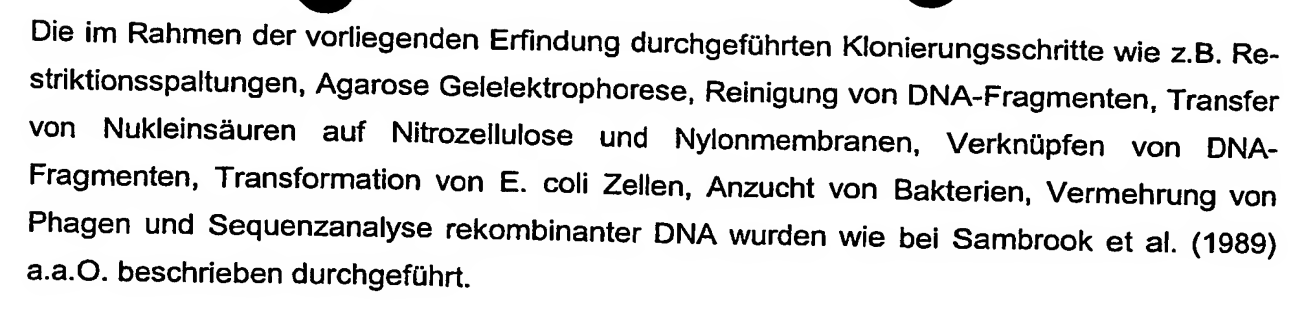
Gleichzeitig können diese Anker auch zur Erkennung der Proteine verwendet werden. Zur Erkennung der Proteine können außerdem übliche Marker, wie Fluoreszenzfarbstoffe, Enzymmarker, die nach Reaktion mit einem Substrat ein detektierbares Reaktionsprodukt bilden, oder radioaktive Marker, allein oder in Kombination mit den Ankern zur Derivatisierung der Proteine verwendet werden.

Folgende nichtlimitierende Beispiele beschreiben spezielle Ausführungsformen der Erfindung.

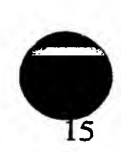
<u>Beispiele</u>

Allgemeine experimentelle Angaben:

35 a) Allgemeine Klonierungsverfahren



- b) Polymerasekettenreaktion (PCR)
- 10 PCR wurde nach Standardprotokoll mit folgendem Standardansatz durchgeführt:



8 μl dNTP-Mix (200μM), 10 μl Taq-Polymerase-Puffer (10 x) ohne MgCl₂, 8μl MgCl₂ (25mM), je 1 μl Primer (0,1 μM), 1μl zu amplifizierende DNA, 2,5 U Taq-Polymerase (MBI Fermentas, Vilnius, Litauen), ad 100 μl demineralisiertes Wasser.

c) Kultivierung von E.coli

Die Kultivierung von rekombinanten E. coli-Stämme DH5 α wurde in LB-Amp Medium (Trypton 10,0g, NaCl 5,0 g, Hefeextrakt 5,0 g, Ampicillin 100 g/ml H $_2$ 0 ad 1000 ml) bei 37 $^{\circ}$ C kultiviert. Dazu wurde jeweils eine Kolonie mittels Impföse von einer Agarplatte in 5 ml LB-Amp überführt. Nach ca. 18 h Stunden Kultivierung bei einer Schüttelfrequenz von 220 Upm wurden 400 ml Medium in einem 2-l-Kolben mit 4 ml Kultur inokuliert. Die Induktion der P450-Expression in E. coli erfolgte nach Erreichen eines OD578-Wertes zwischen 0,8 und 1,0 durch eine drei- bis vierstündige Hitzeschockinduktion bei 42 $^{\circ}$ C.



30

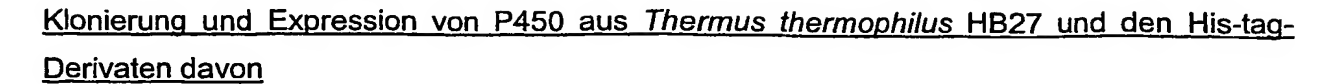
35

20

d) Zellaufschluß

Zellpellets mit einer Biofeuchtmasse von bis zu 15 g E. coli DH5α wurden auf Eis aufgetaut und in 25 ml Kaliumphosphat-Puffer (50 mM, pH 7,5, 1 mM EDTA) oder Tris/HCl Puffer (50 mM, pH 7,5, 1 mM EDTA) suspendiert. Mittels dreiminütiger Ultraschallbehandlung (Branson Sonifier W250, (Dietzenbach, Deutschland), Leistungsabgabe 80 W, Arbeitsintervall 20 %) wurde die auf Eis gekühlte E. coli-Zellsuspension aufgeschlossen. Vor der Proteinreinigung wurde die Zellsuspension für 20 min bei 32 500 g zentrifugiert und durch einen 0,22 mm Sterivex-GP-Filter (Millipore) filtriert, wobei man einen Rohextrakt erhält.

Beispiel 1:



1. Klonierung von P450 aus Thermus thermophilus HB27

5

10

Ein die kodierende P450-Sequenz (im folgenden auch als CYP175A1-Gen ezeichnet) umfassender Klon (TTHB66) wurde aus einer Thermus Genbank gewonnen. Die kodierende P450-Sequenz (blunt ended) wurde in die HinclI-Schnittstelle des Plasmids pTZ19R (MBI Fermentas) einkloniert. Aus dem so erhaltenen Plasmid TTHB66 wurde die kodierende P450-Sequenz mit Hilfe der PCR amplifiziert. Dazu wurden folgende Primer verwendet:

a) 30-mer sense-Oligonucleotid, enthaltend die Ndel-Schnittstelle (kursiv gedruckt) als Teil des P450-ATG-Startcodons:

5' CGAAGCTCATATGAAGCGCCTTTCCCTGAG (SEO ID NO.7)

5'-CGAAGCT*CATATG*AAGCGCCTTTCCCTGAG (SEQ ID NO:7).

b) 30-mer antisense-Oligonucleotid, enthaltend die EcoRI-Schnittstelle (kursiv gedruckt) als Teil des TGA-Stopcodons:

5'-GCGAATTCACGCCCGCACCTCCTCCCTAGG (SEQ ID NO:8).

20

Das resultierende Fragment wurde in die Ndel-Schnittstellen des Vektors pCYTEXP1 (Plasmid mit dem temperaturinduzierbaren P_RP_L -Promotorsystem des Bakteriophagen λ (Belev T.N., et al., Plasmid (1991) 26:147)) kloniert und in E. coli DH-5 α (Clontech, Heidelberg) transformiert.

30

E. coli DH-5α, enthaltend das interessierende Plasmid wurde in LB-Medium in Gegenwart von Ampicillin inokuliert und die Kultur wurde über Nacht bei 37 °C inkubiert. Ein Teil der Probe wurde in frisches LB-Medium (in Gegenwart von Ampicillin) inokuliert und die resultierende Kultur wurde bei 37 °C bis zu OD = 0,9 kultiviert. Die Induktion erfolgte durch Erhöhung der Temperatur auf 42 °C über einen Zeitraum von 24 Stunden. Die Veränderung des P450-Gehaltes während der Expression wurde anhand von Messungen des CO-Differenzspektrums bestimmt.

Expressionszeit	ΔA ₄₅₀₋₄₉₀	P450 Konzentration [µM]
[h]		

4	0,092	0,056	
8	0,176	0,106	
24	0,106	0,064	

- 2. Klonierung von P450 aus Thermus thermophilus HB27 mit N-terminalem His-tag
- Die kodierende P450-Sequenz wurde durch PCR aus dem Plasmid TTHB66 unter Verwendung folgender Primer amplifiziert:
 - (a) 50-mer sense-Oligonucleotid, enthaltend die Ndel-Schnittstelle (kursiv gedruckt) als Teil des P450 ATG-Startcodons und die tag-kodierenden Codons (unterstrichen): 5'-CGAAGCT*CATATG*CATCACCATCATCACCAAGCGCCTTTC (SEQ ID NO:9);
 - (b) 30-mer antisense-Oligonucleotid, enthaltend die EcoRI-Schnittstelle (kursiv gedruckt) als Teil des TGA-Stop-Codons : 5'-GC*GAATTC*ACGCCCGCACCTCCTCCCTAGG (SEQ ID NO:8).

Das resultierende Fragment wurde in die Ndel- und EcoRI-Schnittstellen des Vektors p-CYTEXP1 kloniert und in E. coli DH- 5α exprimiert.

E. coli DH-5α, enthaltend das interessierende Plasmid, wurde in LB-Medium in Gegenwart von Ampicillin inokuliert und die Kultur wurde über Nacht bei 37 °C inkubiert. Ein Teil der Probe wurde in frisches LB-Medium (in Gegenwart von Ampicillin) inokuliert und die resultierende Kultur wurde bei 37 °C bis zu OD = 0,9 kultiviert. Die Induktion erfolgte durch Erhöhung der Temperatur auf 42 °C über einen Zeitraum von 24 Stunden. Die Veränderung des P450-Gehaltes während der Expression wurde anhand von Messungen des CO-Differenzspektrums bestimmt.

Expressionszeit	ΔΑ ₄₅₀₋₄₉₀	P450 Konzentration [µM]
[h]		
4	ND	ND
8 .	0,097	0,073
24	0,111	0,073

3. Klonierung von P450 aus Thermus thermophilus HB27 mit C-terminalem His-tag

15



- (a) 30-mer sense-Oligonucleotid, enthaltend die Ndel-Schnittstelle (kursiv gedruckt) als
 5 Teil des P450 ATG-Start-Codons:
 5'-CGAAGCT*CATATG*AAGCGCCTTTCCCTGAG (SEQ ID NO:7)
 - (b) 47-mer antisense-Oligonucleotid, enthaltend die EcoRI-Schnittstelle (kursiv gedruckt) als Teil des TGA-Stop-Codons sowie die unterstrichene tag-kodierende Teilsequenz: 5'-CGGAATTCAGTGATGATGATGGTGATGCGCCCGCACCTCCTC (SEQ ID NO:10).



10

Das resultierende Fragment wurde in die Ndel- und EcoRI-Schnittstellen des Vektors p-CYTEXP1 cloniert und in E. coli DH- 5α exprimiert.

E. coli DH- 5α , enthaltend das interessierende Plasmid wurde in LB-Medium in Gegenwart von Ampicillin inokuliert und die Kultur wurde über Nacht bei 37 °C inkubiert. Ein Teil der Probe wurde in frisches LB-Medium (in Gegenwart von Ampicillin) inokuliert und die resultierende Kultur wurde bei 37 °C bis zu OD = 0,9 kultiviert. Die Induktion erfolgte durch Erhöhung der Temperatur auf 42 °C über einen Zeitraum von 24 Stunden. Die Veränderung des P450-Gehaltes während der Expression wurde anhand von Messungen des CO-Differenzspektrums bestimmt.

Expressionszeit	ΔΑ ₄₅₀₋₄₉₀	P450 Konzentration
[h]		[µM]
4	ND	ND
8	0,1	0,075
24	ND	ND

25

Beispiel 2:

Bestimmung der Thermostabilität von P450 aus *Thermus thermophilus* im Vergleich zu P450 BM3

Die beiden Enzyme wurden jeweils 30 Minuten in Tris/HCl-Puffer pH 7,5, 25mM bei verschiedenen Temperaturen inkubiert. Die Ansätze wurden anschließend abgekühlt und die

P450 Konzentration wurde spektrometrisch bestimmt. Die Ergebnisse sind in folgender Tabelle zusammengefaßt und in Figur 2 graphisch dargestellt.

Temperatur [°C]		30	40	50	60
P450 Konzentration [%]	P450 thermus	100	89	29	22
	P450 BM3	92	63	0	0

5

Wie man den Versuchsergebnissen entnimmt, besitzt das erfindungsgemäße Enzym nach 30-minütiger Inkubation bei allen Temperaturen eine signifikant höherer Temperaturstabilität.



Beispiel 3:

Herstellung eines Expressionsvektors für Cytochrom P450 Monooxygenase aus T. thermophilus HB 27

- Es wurde von Plasmid-DNA (Klon TTHB66), enthaltend die kodierende Sequenz der Cytochrom P450 Monooxygenase (CYP175A1-Gen) ausgegangen. Mit Hilfe der Polymerasekettenreaktion (PCR) wurden Restriktionsschnittstellen EcoRI und PstI in das CYP175A1-Gen eingeführt. Mit Hilfe der folgenden Primer wurde das Gen amplifiziert:
- 5'-CCG<u>GAATTC</u>ATGAAGCGCCTTTCCCTGAGG; (SEQ ID NO: 11)
 5-CCAATGCATTGGTT<u>CTGCAG</u>TCAGGCCCGCACCTCCTCCCTAGG (SEQ ID NO:12)
- Die neuen Restriktionsschnittstellen sind unterstrichen dargestellt. Das Reaktionsgemisch für die PCR bestand aus Template-DNA (100 ng, 2,5 U pfu DNA Polymerase (Stratagene), 5 μl Reaktionspuffer, 5 μl DMSO, 0,4 μmol jedes Oligonukleotids, 400 μmol dNTPs und H₂O ad 50 μl. Folgende PCR Zyklusparameter wurden eingestellt: 95 °C, 1 Minute; (95 °C, 1 Minute; 53 °C, 1 Minute 30 Sekunden; 68 °C, 1 Minute 30 Sekunden) 30 Zyklen; 68 °C, 4 Minuten. Die CYP175A1-Gensequenz wurde durch DNA-Sequenzierung überprüft.
- Nach Restriktionsverdau des PCR-Produktes wurde das CYP175A1-Gen in die EcoRI und PstI-Schnittstellen des Plasmids pKK 223-3 (Amersham Pharmacia) kloniert. pKK 223-3 enthält den starken tac-Promotor stromaufwärts einer Mehrfach-Klonierungsstelle und den starken rrnB ribosomalen Terminator stromabwärts davon zur Kontrolle der Protein-Expression. Das erhaltene Plasmid trägt die Bezeichnung pKK_CYP.



Biotransformation von ß-Carotin in rekombinanten E.coli-Stämmen

5

10

Zur ß-Carotin-Biotransformation wurden rekombinante E.coli-Stämme hergestellt, welche durch heterologe Komplementation zur ß-Carotin-Produktion befähigt waren.

Stämme von E.coli JM109 wurden als Wirtszellen für die Komplementations-Experimente mit den Plasmiden pACYC_Y und pKK_CYP (hergestellt gemäß Beispiel 3) verwendet. Das Plasmid pACYC_Y trägt die Carotinogenen Gene crtE, crtB, crtlC14 und crtY, isoliert aus E. uredovora. Die genannten Gene wurden jeweils mit einem eigenen lac-Promoter einkloniert, um die Expression zu ermöglichen. Die Herstellung dieses Plamids ist beschrieben in der Dissertation von I. Kauffmann, *Erhöhung mikrobieller Diversität von Carotinoiden*, Juni 2002, Institut für Technische Biologie, Universität Stuttgart. Das die Carotinogenen Gene crtE, crtB, crtlC14 enthaltende Vorläuferkonstrukt ist beschrieben in Schmidt-Dannert (2000), Curr. Opin. Biotechnol. 11, 255-261.

Weitere Details zur heterologen Komplementation sind beispielsweise auch beschrieben in Ruther, A. *Appl. Mikrobiol. Biotechnol.* (1997) 48: 162–167; Sandmann, G., *Trends in Plant Science* (2001) 6: 1, 14–17 und Sandmann, G. et al., TIBTECH (1999), 17: 233–237.

Auf die Offenbarung der oben genannten Druckschriften wird hiermit ausdrücklich bezug genommen.

30

35

Kulturen von E.coli JM109 wurden in an sich bekannter Weise mit den Plasmiden pACYC_Y und pKK_CYP transformiert und in LB-Medium bei 30 °C bzw. 37 °C zwei Tage kultiviert. Ampicillin (1μg/ml) Chloramphenicol (50 μg/ml) und Isopropyl-β-thiogalactosid (1 mmol) wurden in üblicher Weise zugegeben. Als Vergleichsprobe wurde ein E.coli-Stamm JM109 lediglich mit dem Plasmid pACYC_Y transformiert und in gleicher Weise kultiviert.

Zur Isolierung der Carotinoide aus den rekombinanten E.coli-Stämmen wurden die Zellen mit Aceton und anschließend mit Hexan extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit Wasser partitioniert. Die organische Phase wurde isoliert, zur Trockne eingedampft und über eine DXSIL C8-Säule mit Wasser/Acetonitril (5:95) mit Hilfe der HPLC aufgetrennt. Folgende Verfahrensbedingungen wurden eingestellt:

DXSIL C8, 3µm, 120A, 2.1 x 100mm

Flussrate: 0,35mL/min

Eluenten: isokratisch Wasser / Acetonitril 5 / 95

Detektion:

Trennsäule:

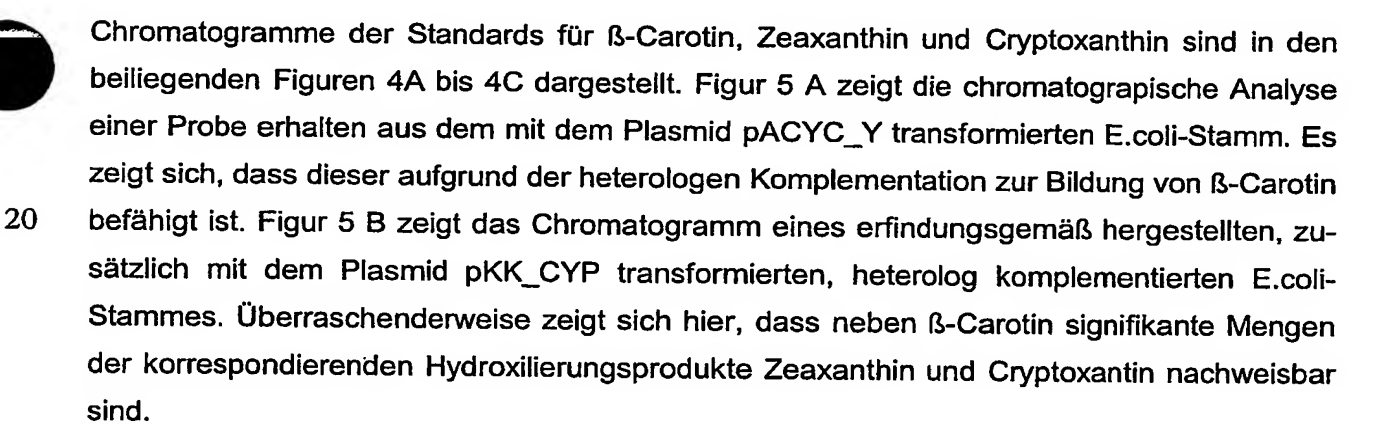
UV_VIS_1.Wellenlänge = 453nm
UV_VIS_1.Bandbreite = 4nm
3DFIELD.Max. Wellenlänge = 600nm
3DFIELD.Min. Wellenlänge = 190nm
3DFIELD.Ref. Wellenlänge = 399nm

3DFIELD.Ref. Bandbreite = 40nm

Die Spektren wurden direkt aus den Elutionspeaks unter Verwendung eines Diodenarray-Detektors bestimmt. Die isolierten Substanzen wurden über ihre Absorptionsspektren und ihre Retentionszeiten im Vergleich zu Standardproben identifiziert.

15

5



25

10

15

1 Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Oxidation von Carotinoiden, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Carotinoid in Gegenwart eines Enzyms mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität umsetzt und das Oxidationsprodukt isoliert.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
 - einen rekombinanten Mikroorganismus, welcher ein Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität produziert, in einem Kulturmedium in Gegenwart von exogenem oder intermediär gebildetem ß-Carotin kultiviert; oder
 - ein ß-Carotin-haltiges Reaktionsmedium mit einem Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität inkubiert; und
 - b) das gebildete Oxidationsprodukt oder ein Folgeprodukt davon aus dem Medium isoliert.
- Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Oxidationsprodukt Zeaxanthin, Cryptoxanthin, Adonirubin, Astaxanthin, Lutein oder Gemische davon umfasst.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass man die Oxidation durch Kultivierung des Mikroorganismus in Gegenwart von Sauerstoff bei einer Kultivierungstemperatur von mindestens etwa 20°C und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9 durchführt.
 - Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass der Mikroorganismus durch heterologe Komplementierung zur Carotinoidproduktion befähigt ist und außerdem ein Enzym mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität exprimiert.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass man ein Carotinoid als exogenes Substrat einem Medium zusetzt und die Oxidation durch enzymatische Umsetzung des substrathaltiges Mediums in Gegenwart von Sauerstoff bei einer Temperatur von mindestens etwa 20°C und einem pH-Wert von etwa 6 bis 9 durchführt, wobei das substrathaltige Medium außerdem bezogen auf das Substrat

NAE 0367/2002 Dp/58 26.07.2002

M/43191



- 7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Cytochrom P450 Monooxygenase eine Aminosäuresequenz aufweist, welche eine Teilsequenz von Aminosäurerest Pro328 bis Glu345 gemäß SEQ ID NO:2 umfasst.
 - 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Monooxygenase eine Aminosäuresequenz aufweist, welche außerdem eine Teilsequenz von Aminosäurerest Val216 bis Ala227 gemäß SEQ ID NO:2 umfasst.

15

5

- 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Monooxygenase eine Aminosäuresequenz aufweist, welche wenigstens eine weitere Teilsequenz umfasst, die ausgewählt ist unter Teilsequenzen von wenigstens 10 aufeinanderfolgenden Aminosäuren aus den durch die Aminosäurereste Met1 bis Phe327 und Gly346 bis Ala389 gemäß SEQ ID NO:2 vorgegebenen Sequenzbereichen.
- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Monooxygenase eine Aminosäuresequenz aufweist, welche im wesentlichen SEQ ID NO: 2 entspricht.

20

11. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Cytochrom P450 Monooxygenase aus Bakterien der Gattung *Thermus sp.* verwendet.



30

- 12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Cytochrom P450 Monooxygenase aus einer Bakterium der Spezies *Thermus thermophilus* verwendet.
- 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche wobei man einen rekombinanten Mikroorganismus kultiviert, der ein Expressionskonstrukt trägt, welches unter der Kontrolle regulativer Nukleotidsequenzen die kodierende Sequenz für eine Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß der Definition in einem der Ansprüche 7 bis 12 umfasst.
- 14. Verwendung einer Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß der Definition in einem der

Ansprüche 7 bis 12 oder einer dafür kodierenden Nukleotidsequenz zur mikrobiologischen Oxidation von Carotinoiden.

- 15. Rekombinanter Mikroorganismus, welcher durch heterologe Komplementierung zur ßCarotinproduktion befähigt ist und außerdem ein Enzym mit Cytochrom P450
 Monooxygenase Aktivität exprimiert.
 - 16. Mikroorganismus nach Anspruch 15, welcher mit carotinogenen Genen heterolog komplementiert ist.

10

15

- 17. Mikroorganismus nach einem der Ansprüche 15 und 16, abgeleitet von Bakterien der Gattung Escherichia sp.
- 18. Mikroorganismus nach Anspruch 17, abgeleitet von E. coli, insbesondere E. coli JM 109.
- 19. Mikroorganismus nach einem der Ansprüche 15 bis 18, transformiert mit einem Expressionsvektor, der unter der genetischen Kontrolle regulativer Nukleotidsequenzen die kodierende Sequenz für eine Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß der Definition in einem der Ansprüche 7 bis 12 umfasst.

20

20. Expressionsvektor, umfassend die kodierende Sequenz für eine Cytochrom P450 Monooxygenase gemäß der Definition in einem der Ansprüche 7 bis 12 welche stromaufwärts mit dem starken tac-Promotor und stromabwärts mit dem starken rmB ribosomalen Terminator operativ verknüpft ist.

Zusammenfassung:

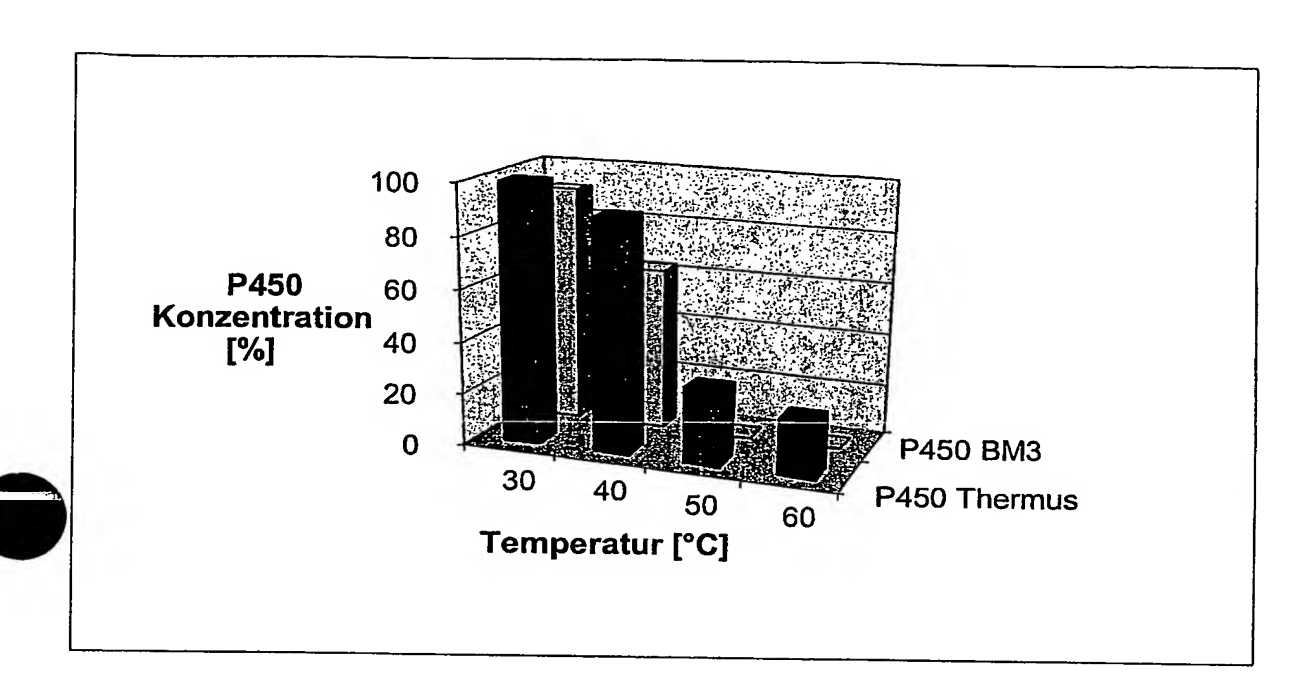
Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Biotransformation von Carotinoiden unter Verwendung von Enzymen mit Cytochrom P450 Monooxygenase Aktivität; insbesondere Monooxygenasen aus thermophilen Bakterien, insbesondere der Gattung Thermus sp...

Fig. 1

P450		TIKEMPQPKTFGELKNLPLLNTDKPVQALMKIADELGEIFKFEAPGRVTRYLSSQRLIKE 6	0
P450	thermus	-MKRLSLREAWPYLKDLQQDPLAVLLAWGRAHPRLFLPLPRFPLALIFDPE-GVEG 54	4
		* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	T
P450	ВМЗ	ACDESRFDKNLSQALKFVRDFAGDGLFTSWTHEKNWKKAHNILLPSFSQQAMKGYHAMMV 1:	~ ^
		ALLARGTTKATEOVPALSP-LTGPGLITTOMG POWER PARTY TO THE TOTAL TO	20
		ALLAEGTTKATFQYRALSR-LTGRGLLTDWGESWKEARKALKDPFLPKNVRGYREAME 1:	11
		* . * * : * ::* **:* * : * .* : : : * .* : : * .*	
P450	BM3	DI AVOI VOKWEDI NADEUTEVDEDMEDI EL DELGI GGENEGERIA DE COMPANIO DE	
		DIAVQLVQKWERLNADEHIEVPEDMTRLTLDTIGLCGFNYRFNSFYRDQPHPFITSMVRA 18	80
- 150	CHETMOS	EEARAFFGEWRGEERDLDHEMLALSLRLLGRALFGKPLSPSLAEHALKA 16	50
		: * : : : * . : * : * : * : * : * : : : :	
P450	BM3	I.DEAMNKI.OPANDIDDA VDENKROEGEDI KAMADI IDKIT I DEKA GODGODZI	
	thermus	LDEAMNKLQRANPDDPAYDENKRQFQEDIKVMNDLVDKIIADRKASGEQSDDLLTHMLNG 24	40
- 150		LDRIMAQTRSPLALLDLAAEARFRKDRGALYREAEALIVHPPLS 20	04
		**. * : : * : * : * : * : * : * : . : : * : : : * :	
P450	BM3	KDPETGEPLDDENIRYQIITFLIAGHETTSGLLSFALYFLVKNPHVLQKAAEEAARVLVD 30	~ ~
P450	thermus	HLPRERALSEAVTLLVAGHETVASALTWSFLLLSHRPDWQKRVAESEEAALAA 25	70
		* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	5 7
		: *	
ţ o	BM3	PVPSYKQVKQLKYVGMVLNEALRLWPTAPAFSLYAKEDTVLGGEYPLEKGDELMVLIPQL 36	6 0
50	thermus	FQEALRLYPPAWILTRRLERPLLLG-EDRLPPG-TTLVLSPYV 29	50
		all	18

P450	ВМ3	HRDKTIWGDDVEEFRPERFENPSAIPQHAFKPFGNGORACIGOOFALHEATLVLGMMLKH 42	20
P450	thermus	TQRLHFPDGEAFRPERFLEERGTPSGRYFPFGLGQRLCLGRDFALLEGPIVLRAFFRR 35	5 U
		:	שנ
		The second secon	
P450	BM3	FDFEDHTNYELDIKETLTLKPEGFVVKAKSKKIPLGGIPS-PSTEQSAKKVR 471	
P450	thermus	FRLDPLPFPRVLAQVTLRPEGGLPARPREEVRA 389	
		*::	

Fig.2



BEST AVAILABLE COPY

Fig.

FIG. 4A: BETA - CAROTIN (Standard):

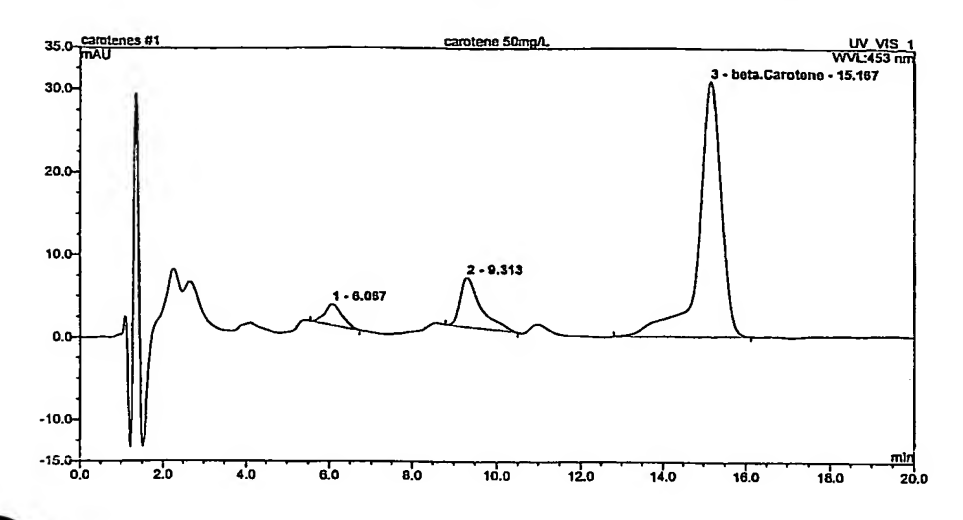


FIG. 4B: ZEAXANTHIN (Standard):

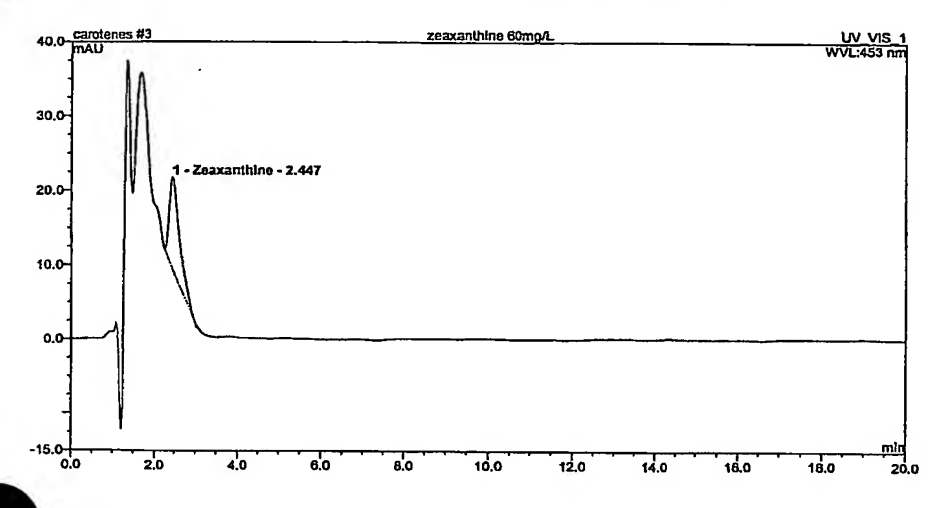


FIG 4C: Cryptoxanthin (Standard):

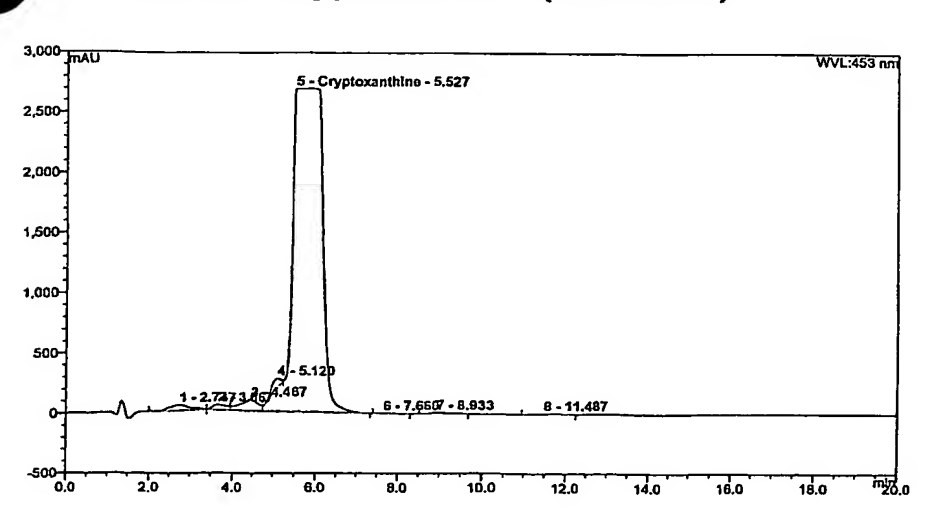


FIG. 5A:
Probe Y (E. COLI enthaltend CRTE, CRTB, CRTI AND CRTY aus E. UREDOVORA):

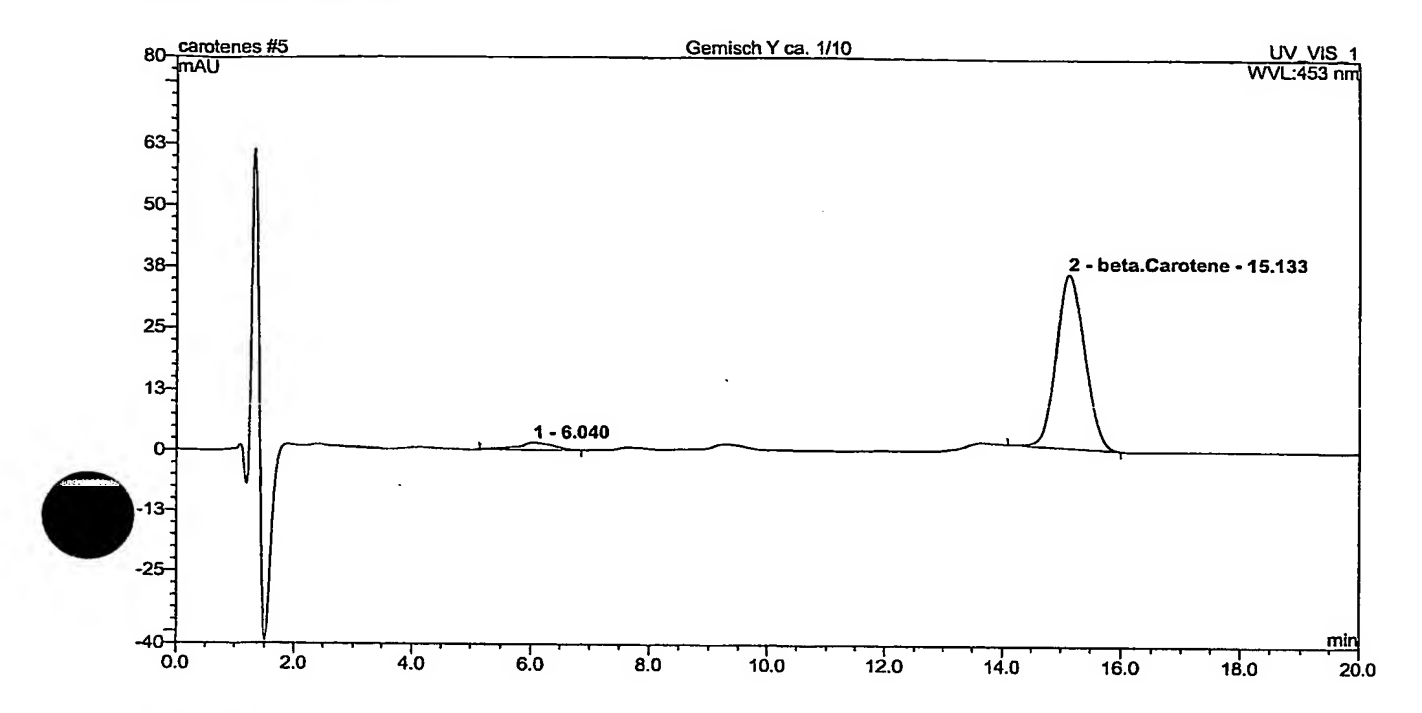
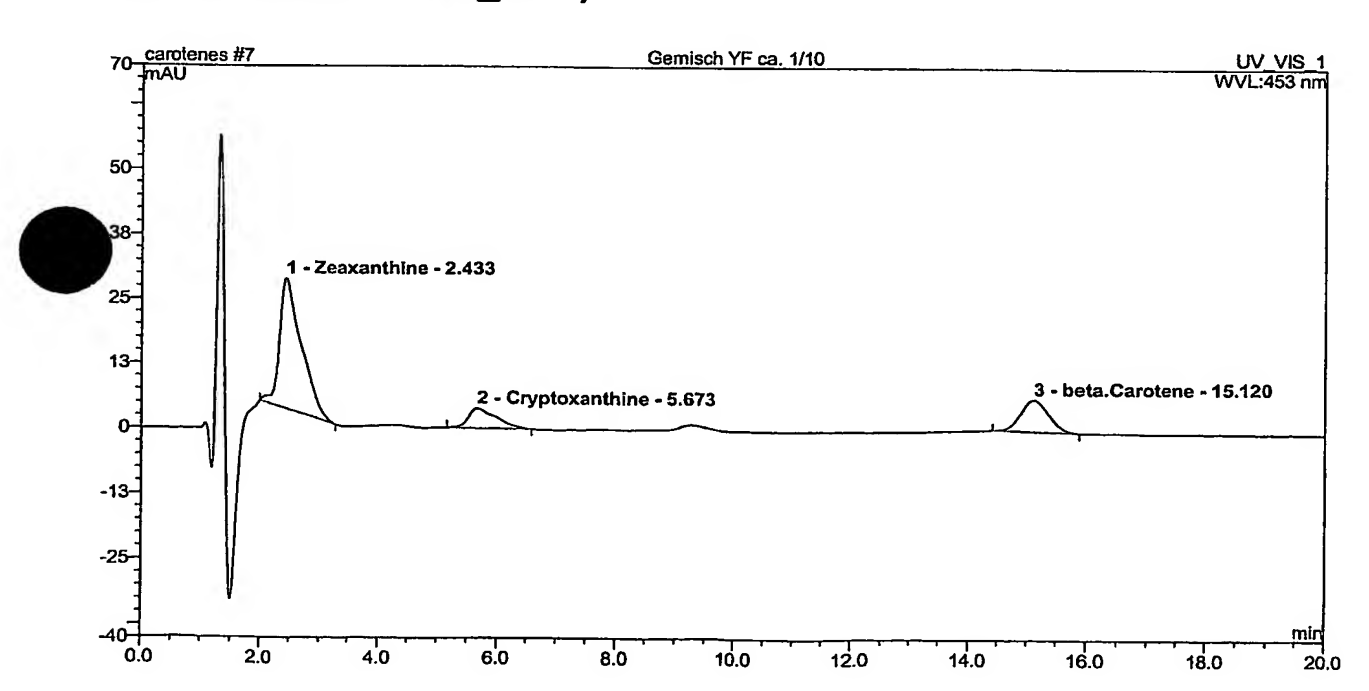


FIG. 5B:
Probe YF (*E. coli* enthaltend *CRTE*, *CRTB*, *CRTI* AND *CRTY* AUS *E. UREDOVORA* + PKK_CYP):





<110> BASF Aktiengesellschaft <120> Verfahren zur Biotransformation von Carotinoiden <130> M43191 beta-Karotin Biotransformation <140> <141> <160> 12 <170> PatentIn Ver. 2.1 <210> 1 <211> 1170 <212> DNA <213> Thermus thermophilus <220> <221> CDS <222> (1)..(1170) <400> 1 atg aag cgc ctt tcc ctg agg gag gcc tgg ccc tac ctg aaa gac ctc Met Lys Arg Leu Ser Leu Arg Glu Ala Trp Pro Tyr Leu Lys Asp Leu 10 5 1 15 cag caa gat ccc ctc gcc gtc ctg ctg gcg tgg ggc cgg gcc cac ccc Gln Gln Asp Pro Leu Ala Val Leu Leu Ala Trp Gly Arg Ala His Pro 20 25 30 cgg ctc ttc ctt ccc ctg ccc cgc ttc ccc ctg gcc ctg atc ttt gac 144 Arg Leu Phe Leu Pro Leu Pro Arg Phe Pro Leu Ala Leu Ile Phe Asp 35 45 40 ccc gag ggg gtg gag ggg ctc ctc gcc gag ggg acc acc aag gcc 192 Pro Glu Gly Val Glu Gly Ala Leu Leu Ala Glu Gly Thr Thr Lys Ala 50 55 60 acc ttc cag tac cgg gcc ctc tcc cgc ctc acg ggg agg ggc ctc ctc 240 Thr Phe Gln Tyr Arg Ala Leu Ser Arg Leu Thr Gly Arg Gly Leu Leu 65 80 70 75 acc gac tgg ggg gaa agc tgg aag gag gcg cgc aag gcc ctc aaa gac 288 Thr Asp Trp Gly Glu Ser Trp Lys Glu Ala Arg Lys Ala Leu Lys Asp 90 95

85

										Tyr					gag Glu	gag Glu	336
	gag Glu	gcc Ala	cgg Arg 115	Ala	ttc Phe	ttc Phe	Gly	gag Glu 120	Trp	cgg	GJA 333	gag Glu	gag Glu 125	cgg	gac Asp	ctg Leu	384
			Glu					Ser							gcc Ala	ctc Leu	432
		Gly													aag Lys		480
	ctg Leu	gac Asp	cgg Arg	atc Ile	atg Met 165	gcc Ala	cag Gln	acc Thr	agg Arg	agc Ser 170	ccc	ctg Leu	gcc Ala	ctc Leu	ctg Leu 175	gac Asp	528
	ctg Leu	gcc Ala	gcc Ala	gaa Glu 180	gcc Ala	cgc Arg	ttc Phe	cgg Arg	aag Lys 185	gac Asp	cgg Arg	gly ggg	gcc Ala	ctc Leu 190	tac Tyr	cgc Arg	576
•															ccc Pro		624
															cac		672
															cac His		720
															ctc Leu 255	gcc Ala	768
	gcc Ala														ctc Leu		816
	cgg Arg											Asp					864

	ggc	acc	acc	ctg	gtc	ctc	tcc	ccc	tac	gtg	acc	cag	agg	ctc	cac	ttc	912
										Val							
		290					295					300					
	CCC	gat	999	gag	gcc	ttc	cgg	CCC	gag	cgc	ttc	ctg	gag	gaa	agg	9 99	960
	Pro	Asp	Gly	Glu	Ala	Phe	Arg	Pro	Glu	Arg	Phe	Leu	Glu	Glu	Arg	Gly	
	305					310					315					320	
	acc	cct	tcg	999	cgc	tac	ttc	ccc	ttt	ggc	ctg	ggg	cag	agg	ctc	tgc	1008
	Thr	Pro	Ser	Gly	Arg	Tyr	Phe	Pro	Phe	Gly	Leu	Gly	Gln	Arg	Leu	Cys	
					325					330					335		
	ctg	999	cgg	gac	ttc	gcc	ctc	ctc	gag	ggc	CCC	atc	gtc	ctc	agg	gcc	1056
	Leu	Gly	Arg	Asp	Phe	Ala	Leu	Leu	Glu	Gly	Pro	Ile	Val	Leu	Arg	Ala	
				340					345					350			
A. T. T.																	
																ctc	1104
	Phe	Phe	Arg	Arg	Phe	Arg	Leu	Asp	Pro	Leu	Pro	Phe	Pro	Arg	Val	Leu	
			355					360					365				
																agg	1152
	Ala		Val	Thr	Leu	Arg	Pro	Glu	Gly	Gly	Leu	Pro	Ala	Arg	Pro	Arg	
		370					375					380					
										•							
	gag	_				tga											1170
	Glu	Glu	Val	Arg	Ala												
	385					390											
													•				
	.0=0	_															
		_															

<210> 2 <211> 389 <212> PRT

213> Thermus thermophilus

<400> 2

Met Lys Arg Leu Ser Leu Arg Glu Ala Trp Pro Tyr Leu Lys Asp Leu 1 5 10 15

Gln Gln Asp Pro Leu Ala Val Leu Leu Ala Trp Gly Arg Ala His Pro 20 25 30

Arg Leu Phe Leu Pro Leu Pro Arg Phe Pro Leu Ala Leu Ile Phe Asp 35 40 45

Pro Glu Gly Val Glu Gly Ala Leu Leu Ala Glu Gly Thr Thr Lys Ala 50 60

Thr Phe Gln Tyr Arg Ala Leu Ser Arg Leu Thr Gly Arg Gly Leu Leu Thr Asp Trp Gly Glu Ser Trp Lys Glu Ala Arg Lys Ala Leu Lys Asp Pro Phe Leu Pro Lys Asn Val Arg Gly Tyr Arg Glu Ala Met Glu Glu Glu Ala Arg Ala Phe Phe Gly Glu Trp Arg Gly Glu Glu Arg Asp Leu Asp His Glu Met Leu Ala Leu Ser Leu Arg Leu Leu Gly Arg Ala Leu Phe Gly Lys Pro Leu Ser Pro Ser Leu Ala Glu His Ala Leu Lys Ala Leu Asp Arg Ile Met Ala Gln Thr Arg Ser Pro Leu Ala Leu Leu Asp Leu Ala Ala Glu Ala Arg Phe Arg Lys Asp Arg Gly Ala Leu Tyr Arg Glu Ala Glu Ala Leu Ile Val His Pro Pro Leu Ser His Leu Pro Arg Glu Arg Ala Leu Ser Glu Ala Val Thr Leu Leu Val Ala Gly His Glu Thr Val Ala Ser Ala Leu Thr Trp Ser Phe Leu Leu Ser His Arg

ro Asp Trp Gln Lys Arg Val Ala Glu Ser Glu Glu Ala Ala Leu Ala

Ala Phe Gln Glu Ala Leu Arg Leu Tyr Pro Pro Ala Trp Ile Leu Thr

Arg Arg Leu Glu Arg Pro Leu Leu Gly Glu Asp Arg Leu Pro Pro

Gly Thr Thr Leu Val Leu Ser Pro Tyr Val Thr Gln Arg Leu His Phe

Pro Asp Gly Glu Ala Phe Arg Pro Glu Arg Phe Leu Glu Glu Arg Gly

Thr Pro Ser Gly Arg Tyr Phe Pro Phe Gly Leu Gly Gln Arg Leu Cys 325 330

335

Leu Gly Arg Asp Phe Ala Leu Leu Glu Gly Pro Ile Val Leu Arg Ala 340 345 350

Phe Phe Arg Arg Phe Arg Leu Asp Pro Leu Pro Phe Pro Arg Val Leu 355 360 365

Ala Gln Val Thr Leu Arg Pro Glu Gly Gly Leu Pro Ala Arg Pro Arg 370 375 380

Glu Glu Val Arg Ala 385

<210> 3

<211> 1188

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz .

<220>

<221> misc_feature

<222> (4)..(21)

<223> His tag

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: N-terminal his tagged

<220>

<221> CDS

222> (1)..(1188)

<400> 3

atg cat cac cat cat cac aag cgc ctt tcc ctg agg gag gcc tgg 48 Met His His His His His Lys Arg Leu Ser Leu Arg Glu Ala Trp 1 5 10 15

ccc tac ctg aaa gac ctc cag caa gat ccc ctc gcc gtc ctg ctg gcg 96 Pro Tyr Leu Lys Asp Leu Gln Gln Asp Pro Leu Ala Val Leu Leu Ala 20 25 30

tgg ggc cgg gcc cac ccc cgg ctc ttc.ctt ccc ctg ccc cgc ttc ccc 144 Trp Gly Arg Ala His Pro Arg Leu Phe Leu Pro Leu Pro Arg Phe Pro 35 40 45

	Leu					999 60		gcc Ala	192
						gcc Ala			240
						agc Ser			288
						aac Asn			336
						ttc Phe			384
						gcc Ala 140		cgc Arg	432
						tcc Ser			480
						gcc Ala			528
						cgc Arg			576
						atc Ile			624
						gag Glu 220			672
		His				ctc Leu			720

														·			
	ctc	ctc	ctc	tcc	cac	cgc	ccg	gac	tgg	cag	aag	cgg	gtg	gcc	gag	agc	768
	Leu	Leu	Leu	Ser	His	Arg	Pro	Asp	Trp	Gln	Lys	Arg	Val	Ala	Glu	Ser	
					245					250					255		
	gag	gag	gcg	gcc	ctc	gcc	gcc	ttc	cag	gag	gcc	ctq	agg	ctc	tac	ccc	816
				Ala													
				260					265				9	270	-1-	220	
														270			
•	CCC	acc	taa	atc	ctc	200	מממ	200	cta	~ 22	200	000	ata	ata	~+~	~~~	9.64
				Ile											_		864
	PIO	Ата		TIE	цец	TIIT	Arg	_	цец	GIU	Arg	PIO		reu	neu	GTÀ	
			275					280					285				
	_																
				ctc												• •	912
	Glu		Arg	Leu	Pro	Pro	Gly	Thr	Thr	Leu	Val	Leu	Ser	Pro	Tyr	Val	
		290					295					300					
(delete)	acc	cag	agg	ctc	cac	ttc	CCC	gat	999	gag	gcc	ttc	cgg	ccc	gag	cgc	960
	Thr	Gln	Arg	Leu	His	Phe	Pro	Asp	Gly	Glu	Ala	Phe	Arg	Pro	Glu	Arg	
	305					310					315					320	
	ttc	ctg	gag	gaa	agg	999	acc	cct	tcg	999	cgc	tac	ttc	CCC	ttt	ggc	1008
	Phe	Leu	Glu	Glu	Arg	Gly	Thr	Pro	Ser	Gly	Arg	Tyr	Phe	Pro	Phe	Gly	
					325					330					335		
												•					
	ctg	999	cag	agg	ctc	tgc	ctg	ggg	cgg	gac	ttc	gcc	ctc	ctc	gaq	qqc	1056
				Arg													
				340		_		_	345	-				350		•	
	ccc	atc	atc	ctc	agg	acc	ttc	ttc	cac	cac	ttc	cac	cta	'gac	CCC	ctc	1104
				Leu										-			1101
			355					360		****	1110	**** 3	365	r.p.p	110	DC u	
								200					505				
	אמממ	tta	000	caa	ata	cto	aaa	020	ata	3.6.6	ata	200	000	~~~	~~~	~~~	1150
				cgg												-	1152
	10		PLO	Arg	vaı	Leu		GIII	vaı	THE	ьeu		PIO	GIU	GTÅ	GIÀ	
		370					375					380					
	- F -											_					
				cgg								tga					1188
		Pro	Ala	Arg	Pro		Glu	Glu	Val	Arg	Ala						
	385					390					395						

<210> 4

<211> 395

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:N-terminal his tagged

<400> 4

Met His His His His His Lys Arg Leu Ser Leu Arg Glu Ala Trp

1 10 15

Pro Tyr Leu Lys Asp Leu Gln Gln Asp Pro Leu Ala Val Leu Leu Ala 20 25 30

Trp Gly Arg Ala His Pro Arg Leu Phe Leu Pro Leu Pro Arg Phe Pro
35
40
45

Leu Ala Leu Ile Phe Asp Pro Glu Gly Val Glu Gly Ala Leu Leu Ala 50 55 60

Glu Gly Thr Thr Lys Ala Thr Phe Gln Tyr Arg Ala Leu Ser Arg Leu 65 70 75 80

Thr Gly Arg Gly Leu Leu Thr Asp Trp Gly Glu Ser Trp Lys Glu Ala 85 90 95

Arg Lys Ala Leu Lys Asp Pro Phe Leu Pro Lys Asn Val Arg Gly Tyr
100 105 110

Arg Glu Ala Met Glu Glu Glu Ala Arg Ala Phe Phe Gly Glu Trp Arg 115 120 125

Gly Glu Glu Arg Asp Leu Asp His Glu Met Leu Ala Leu Ser Leu Arg 130 135 140

Leu Leu Gly Arg Ala Leu Phe Gly Lys Pro Leu Ser Pro Ser Leu Ala 145 150 155 160

Glu His Ala Leu Lys Ala Leu Asp Arg Ile Met Ala Gln Thr Arg Ser 165 170 175

Pro Leu Ala Leu Leu Asp Leu Ala Ala Glu Ala Arg Phe Arg Lys Asp 180 185 190

Arg Gly Ala Leu Tyr Arg Glu Ala Glu Ala Leu Ile Val His Pro Pro 195 200 205

Leu Ser His Leu Pro Arg Glu Arg Ala Leu Ser Glu Ala Val Thr Leu 210 215 220

Leu Val Ala Gly His Glu Thr Val Ala Ser Ala Leu Thr Trp Ser Phe 225 230 235 240

Leu Leu Ser His Arg Pro Asp Trp Gln Lys Arg Val Ala Glu Ser
245 250 255

Glu Glu Ala Ala Leu Ala Ala Phe Gln Glu Ala Leu Arg Leu Tyr Pro 260 265 270

Pro Ala Trp Ile Leu Thr Arg Arg Leu Glu Arg Pro Leu Leu Leu Gly
275 280 285

Glu Asp Arg Leu Pro Pro Gly Thr Thr Leu Val Leu Ser Pro Tyr Val 290 295 300

Thr Gln Arg Leu His Phe Pro Asp Gly Glu Ala Phe Arg Pro Glu Arg 305 310 315

Phe Leu Glu Glu Arg Gly Thr Pro Ser Gly Arg Tyr Phe Pro Phe Gly 325

Leu Gly Gln Arg Leu Cys Leu Gly Arg Asp Phe Ala Leu Leu Glu Gly 340 345 350

Pro Ile Val Leu Arg Ala Phe Phe Arg Arg Phe Arg Leu Asp Pro Leu 355 360 365

Pro Phe Pro Arg Val Leu Ala Gln Val Thr Leu Arg Pro Glu Gly Gly 370 375 380

Leu Pro Ala Arg Pro Arg Glu Glu Val Arg Ala 385 390 395

<210> 5

<211> 1188

<212> DNA

213> Künstliche Sequenz

<220>

<221> misc_feature

<222> (1168)..(1185)

<223> His tag

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:C-terminal His-tagged

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(1188)

	<400	0 > 5															
	atg	aag	cgc	ctt	tcc	ctg	agg	gag	gcc	tgg	ccc	tac	ctg	aaa	gac	ctc	48
									Ala								
	1				5					10					15		
	cag	caa	gat	ccc	ctc	gcc	gtc	ctg	ctg	gcg	tgg	ggc	cgg	gcc	cac	ccc	96
									Leu								
				20					25		_	_		30			
	cgg	ctc	ttc	ctt	ccc	ctg	ccc	cgc	ttc	CCC	ctg	gcc	ctq	atc	ttt	gac	144
									Phe							_	
			35					40					45				
	ccc	gag	999	gtg	gag	ggg	gcg	ctc	ctc	qcc	gag	aaa	acc	acc	aag	acc	192
									Leu						_	_	~ > 4
		50				_	55					60			-1-	*****	
												- •					
	acc	ttc	cag	tac	cgg	gcc	ctc	tcc	cac	ctc	acq	aga	agg	aac	ctc	ctc	240
,									Arg								240
	65			-		70					75	1	5	- 1		80	
												•					
	acc	qac	tgg	aga	gaa	age	taa	aaσ	gag	aca	cac	aaq	acc	ctc	aaa	gac	288
									Glu								200
			- -	1	85		1	<u> </u>	O.L.u	90	1119	цys	mid	ЦСU	95	vah	
					•					70					93		
	ccc	ttc	cta	cca	aaœ	aac	atc	cac	ggc	tac	caa	aaa	aca	ato	a a a	a 2a	226
									Gly								336
				100	-2-			5	105	- 7 -	m 9	OLU	n.a	110	GLU	Giu	
									T 0 J					T T O			
	aaa	acc	caa	acc	ttc	ttc	aaa	aaa	taa	caa	aaa	asa	cac	caa	~~~	ctg	201
									Trp								384
			1.15		1 110	1110	O.L.y	120	++1	my	GTY	GIU	125	Arg	Asp	пеп	
								120					1.2.2				
	тас	cac	gag	ato	ctc	acc	ctc	tee	cta	cac	ata	ata	~~~	a~~	aaa	ctc	470
									Leu								432
3,5		130			204	* *** ~	135		LCu	AT 9	пец	140	GTA	Arg	HIG	пеп	
		~~~					255					140					
	ttc	aaa	aag	כככ	ctc	tac	CCS	200	ctc	aca	~~~	<b>a</b> aa	~~~	~++	0.00		400
									Leu								480
	145		<b>137</b> 13			150	110	DCT	ыeu	ATG		UTS	ATA	реп	пуs		
	3. T ->					100					155					160	
	cta	gac	caa	ato	ato	acc	cac	200	200	200	000	ata	~~~	~ <del>-</del> -	a to 04	~~~	500
									agg								528
	Lu	1105	m 9	116	165	ALG	GIII	TIIT	Arg		PLO	neu	AIA	ьец		Asp	
					T00					170					175		
	cta	מממ	acc	(122	aaa	~~~	++~	~~~	222	~~~				- جاریس	<b>L</b>		<b>-</b>
									aag								576
		434G	17TQ	180	υ⊤α	wrA	THC.	ur A	Lys	wab	wrd	αтλ	ATS		TYT	AIG	
				TOU					185					190			

	gag	gcg	gaa	gcc	ctc	atc	gtc	cac	ccg	ccc	ctc	tcc	cac	ctt	ccc	cga	624
	Glu	Ala	Glu	Ala	Leu	Ile	Val	His	Pro	Pro	Leu	Ser	His	Leu	Pro	Arg	
			195					200					205				
																gag	672
	Glu	Arg	Ala	Leu	Ser	Glu	Ala	Val	Thr	Leu	Leu	Val	Ala	Gly	His	Glu	
		210					215					220					
		gtg															720
		Val	Ala	Ser	Ala		Thr	Trp	Ser	Phe		Leu	Leu	Ser	His	Arg	
	225					230					235					240	
	000	ana	taa	<b>626</b>	225												
		gac															768
	FLO	Ąsp	TTD	GTII	цуs 245	Arg	vaı	ATA	GTA		GIU	GIU	Ala	Ala		Ala	
					443					250					255		
	acc	ttc	cao	gag	acc	cta	agg	ctc	tac	ccc	ccc	acc	taa	240	ata		016
þ		Phe															816
				260			5	<b>20</b> 4	265	110	110	ALG	TTD	270	ьeu	T 11T	
									200					270			
	cgg	agg	ctg	gaa	agg	CCC	ctc	ctc	ctq	qqa	qaq	gac	caa	ctc	ccc	cca	864
		Arg															
			275		_			280		4		<b>F</b> -	285				
	ggc	acc	acc	ctg	gtc	ctc	tcc	CCC	tac	gtg	acc	cag	agg	ctc	cac	ttc	912
		Thr															
		290					295					300					
	CCC	gat	999	gag	gcc	ttc	cgg	CCC	gag	cgc	ttc	ctg	gag	gaa	agg	<b>9</b> 99	960
	Pro	Asp	Gly	Glu	Ala	Phe	Arg	Pro	Glu	Arg	Phe	Leu	Glu	Glu	Arg	Gly	
	305					310					315					320	
		cct															1008
	Thr	Pro	Ser	GTA		Tyr	Phe	Pro	Phe		Leu	Gly	Gln	Arg	Leu	Cys	
					325					330					335		
	cta	aaa	ccc	<b>G</b> 2.6	++-	~~~	a tra	سر خاند				- •					
		999															1056
	пеп	Gly	ALG	340	Pne	АТА	ьец	Leu		GIA	Pro	TTE	Val		Arg	Ala	
				340					345					350			
	ttc	ttc	cac	cac	ttc	כמכ	cta	<b>G</b> ac	CCC	ata	999	++-		~~~			7704
		Phe															1104
			355	3	1110	7119	ncu	360	PIO	Deu	PIO	FIIE		Arg	val	ren	
													365				
	gcc	cag	gtc	acc	cta	agg	ccc	gaa	aac	aaa	ctt	כככ	aca	caa	ac+	add	1150
		Gln															1152
		370		<del>-</del>		- J	375			<u>J</u>		380	4 14 G	*** A	1.10	vr A	
		-					_ , <del>_</del>										

gag gag gtg cgg gcg cat cac cat cat cat cac tga Glu Glu Val Arg Ala His His His His His His 385 390 395

1188

<210> 6

<211> 395

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:C-terminal His-tagged

<400> 6

Met Lys Arg Leu Ser Leu Arg Glu Ala Trp Pro Tyr Leu Lys Asp Leu 1 5 ' 10 15

Gln Gln Asp Pro Leu Ala Val Leu Leu Ala Trp Gly Arg Ala His Pro 20 25 30

Arg Leu Phe Leu Pro Leu Pro Arg Phe Pro Leu Ala Leu Ile Phe Asp 35 40 45

Pro Glu Gly Val Glu Gly Ala Leu Leu Ala Glu Gly Thr Thr Lys Ala 50 60

Thr Phe Gln Tyr Arg Ala Leu Ser Arg Leu Thr Gly Arg Gly Leu Leu 65 70 75 80

Thr Asp Trp Gly Glu Ser Trp Lys Glu Ala Arg Lys Ala Leu Lys Asp 85 90 95

Pro Phe Leu Pro Lys Asn Val Arg Gly Tyr Arg Glu Ala Met Glu Glu 100 105 110

Glu Ala Arg Ala Phe Phe Gly Glu Trp Arg Gly Glu Glu Arg Asp Leu 115 120 125

Asp His Glu Met Leu Ala Leu Ser Leu Arg Leu Leu Gly Arg Ala Leu 130 135 140

Phe Gly Lys Pro Leu Ser Pro Ser Leu Ala Glu His Ala Leu Lys Ala 145 150 155 160

Leu Asp Arg Ile Met Ala Gln Thr Arg Ser Pro Leu Ala Leu Leu Asp 165 170 175

Leu Ala Ala Glu Ala Arg Phe Arg Lys Asp Arg Gly Ala Leu Tyr Arg

180 185 190

Glu Ala Glu Ala Leu Ile Val His Pro Pro Leu Ser His Leu Pro Arg 195 200 205

Glu Arg Ala Leu Ser Glu Ala Val Thr Leu Leu Val Ala Gly His Glu 210 220

Thr Val Ala Ser Ala Leu Thr Trp Ser Phe Leu Leu Leu Ser His Arg
225 230 235 240

Pro Asp Trp Gln Lys Arg Val Ala Glu Ser Glu Glu Ala Ala Leu Ala 245 250 255

Ala Phe Gln Glu Ala Leu Arg Leu Tyr Pro Pro Ala Trp Ile Leu Thr 260 265 270

Arg Arg Leu Glu Arg Pro Leu Leu Leu Gly Glu Asp Arg Leu Pro Pro 275 280 285

Gly Thr Thr Leu Val Leu Ser Pro Tyr Val Thr Gln Arg Leu His Phe 290 295 300

Pro Asp Gly Glu Ala Phe Arg Pro Glu Arg Phe Leu Glu Glu Arg Gly 305 310 315 320

Thr Pro Ser Gly Arg Tyr Phe Pro Phe Gly Leu Gly Gln Arg Leu Cys
325 330 335

Leu Gly Arg Asp Phe Ala Leu Leu Glu Gly Pro Ile Val Leu Arg Ala 340 345 350

Phe Phe Arg Arg Phe Arg Leu Asp Pro Leu Pro Phe Pro Arg Val Leu 355

Ala Gln Val Thr Leu Arg Pro Glu Gly Gly Leu Pro Ala Arg Pro Arg 370 380

Glu Glu Val Arg Ala His His His His His His 385 390 395

<210> 7

<211> 30

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>		
<223>	Beschreibung der künstlichen Sequenz:PCR-Primer	
<400>	7	
cgaage	ctcat atgaagcgcc tttccctgag	30
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	30
<210>		
<211>		
<212>		
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>		
<223>	Beschreibung der künstlichen Sequenz:PCR-Primer	
<400>	8	
gcgaat	tcac gcccgcacct cctccctagg	30
<210>	9	
<211>	42	
<212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>		
<223>	Beschreibung der künstlichen Sequenz:PCR-Primer	
<400>	9 .	
cgaago	tcat atgcatcacc atcatcatca caagcgcctt tc	42
<210>	10	
<211>	42	
212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	
<220>		
<223>	Beschreibung der künstlichen Sequenz: PCR-Primer	
<400>		
cggaat	tcag tgatgatgat ggtgatgcgc ccgcacctcc tc	42
<210>	11	
<211>	30 .	
<212>	DNA	
<213>	Künstliche Sequenz	

<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:PCR-Primer

<400> 11
ccggaattca tgaagcgcct ttccctgagg

<210> 12
<211> 44
<212> DNA
<213> Künstliche Sequenz

<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:PCR-Primer
<400> 12
ccaatgcatt ggttctgcag tcaggcccgc acctcctccc tagg